PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Integnationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 409/10, 413/10, 417/10, A01N 43/56

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/26206

A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

29. August 1996 (29.08.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP96/00635

(22) Internationales Anmeldedatum: 14. Februar 1996 (14.02.96)

(30) Prioritätsdaten:

195 06 572.7

24. Februar 1995 (24.02.95)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): VON DEYN, Wolfgang
[DE/DE]; Lüderitzstrasse 4, D-67434 Neustadt (DE).
HILL, Regina, Luise [DE/DE]; Ziegelofenweg 40, D-67346
Speyer (DE). KARDORFF, Uwe [DE/DE]; D 3.4, D-68159
Mannheim (DE). ENGEL, Stefan [DE/DE]; FriedrichEbert-Strasse 13, D-65510 Idstein (DE). OTTEN, Martina
[DE/DE]; Gunterstrasse 28, D-67069 Ludwigshafen (DE).
VOSSEN, Marcus [DE/DE]; Wilhelm-Wundt-Strasse 7,
D-68199 Mannheim (DE). PLATH, Peter [DE/DE]; HansBalcke-Strasse 13, D-67227 Frankenthal (DE). RANG,
Harald [DE/DE]; Ziegeleistrasse 7, D-67122 Altrip (DE).
HARREUS, Albrecht [DE/DE]; Beuthener Strasse 10,
D-67063 Ludwigshafen (DE). KÖNIG, Hartmann [DE/DE];
Blumenstrasse 16, D-69115 Heidelberg (DE). WALTER,

Helmut [DE/DE]; Grünstadter Strasse 82, D-67283 Obrigheim (DE). WESTPHALEN, Karl-Otto [DE/DE]; Mausbergweg 58, D-67346 Speyer (DE). MISSLITZ, Ulf [DE/DE]; Am Herzel 40, D-67433 Neustadt (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, Fl, GE, HU, JP, KR, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, SG, SK, TR, UA, US, UZ, VN, eurasisches Patent (AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

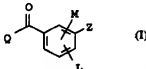
Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: PYRAZOL-4-YL-BENZOYL DERIVATIVES AND THEIR USE AS HERBICIDES
- (54) Bezeichnung: PYRAZOL-4-YL-BENZOYLDERIVATE UND IHRE VERWENDUNG ALS HERBIZIDE

(57) Abstract

Pyrazol-4-yl-benzoyl derivatives have the formula (I), in which the substituents have the following meanings: L, M are hydrogen, C_1 - C_6 alkelyl, C_2 - C_6 alkelyl, C_1 - C_4 alkoxy, these groups being optionally



substituted by 1 to 5 halogen atoms or C₁-C₄ alkoxy, halogen, cyano, nitro, a group -(Y)_n-S(O)_mR⁷ or a group -(Y)_n-CO-R⁸; Z is a 5 or 6-membered saturated or unsaturated heterocyclic rest, that contains 1 to 3 heteroatoms selected from the group that includes oxygen, sulphur or nitrogen, optionally substituted by halogen, cyano, nitro, a group -CO-R⁸, C₁-C₄ alkyl, C₁-C₄ halogen alkyl, C₃-C₈ cycloalkyl, C₁-C₄ alkoxy, C₁-C₄ halogen alkoxy, C₁-C₄ halogen alkylthio, di-C₁-C₄-alkylamino, a phenyl optionally substituted by halogen, cyano, nitro C₁-C₄ alkyl or C₁-C₄ halogen alkyl or a twice bound oxygen that optionally in the tautomer form may also be a hydroxy group, or that forms a bicyclic system together with a condensed phenyl ring optionally substituted by halogen, cyano, nitro, C₁-C₄ alkyl, with a condensed carbon cycle or with a second condensed heterocycle optionally substituted by halogen, cyano, nitro, C₁-C₄ alkyl, di-C₁-C₄-alkylamino, C₁-C₄ alkoxy, C₁-C₄ halogen alkoxy or C₁-C₄ halogen alkyl; Y is O, NR⁹; n equals 0 or 1; m equals 0, 1 or 2; R⁷ is C₁-C₄ alkyl, C₁-C₄ halogen alkyl or NR⁹R¹⁰; R⁸ is C₁-C₄ alkyl, C₁-C₄ alkoxy or NR⁹R¹⁰; R⁹ is hydrogen or C₁-C₄ alkyl; R¹⁰ is C₁-C₄ alkyl; Q is a pyrazol ring linked at position 4 having the formula (II) in which R¹ is C₁-C₄ alkyl; R² is hydrogen or C₁-C₄ alkyl; and R³ is hydrogen, C₁-C₄ alkyl sulphonyl, phenyl sulphonyl or alkyl phenyl sulphonyl. Also disclosed are the salts of compounds (I) usually utilized in agriculture.

(57) Zusammenfassung

Pyrazol-4-yl-benzoylderivate der Formel (I), in der die Substituenten folgende Bedeutung haben: L, M Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, wobei diese Gruppen gegebenenfalls durch ein bis fünf Halogenatome oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein können, Halogen, Cyano, Nitro, eine Gruppe -(Y)_n-S(O)_mR⁷ oder eine Gruppe -(Y)_n-CO-R⁸; Z ein 5- oder 6-gliedriger heterocyclischer, gesättigter oder ungesättigter Rest, enthaltend ein bis drei Heteroatome, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, der gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, eine Gruppe -CO-R⁸, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, Di-C₁-C₄-Alkylamino, gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl substituiertes Phenyl oder einen doppeltgebundenen Sauerstoff, der gegebenenfalls auch in der tautomeren Form als Hydroxygruppe vorliegen kann, substituiert ist oder der mit einem ankondensierten, gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl substituierten Phenylring, einem ankondensierten Carbocyclus oder einem ankondensierten Carbocyclus einem ankondensierten Carbocyclus oder einem an

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	ΙE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugai
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumānien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dilnemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

PYRAZOL-4-YL-BENZOYLDERIVATE UND IHRE VERWENDUNG ALS HERBIZIDE

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Pyrazolyl-benzoylderivate mit herbizider Wirkung, Verfahren zur Herstellung der Pyrazolyl-benzoylderivate, Mittel welche diese enthalten sowie die Verwendung dieser Derivate oder sie enthaltender Mittel zur Unkrautbe-

10 kämpfung.

Aus der Literatur sind herbizidwirksame Pyrazolyl-benzoylderivate bekannt, beispielsweise aus EP 352543.

15 Die herbiziden Eigenschaften der bekannten Verbindungen sowie die Verträglichkeit gegenüber Kulturpflanzen können jedoch nur bedingt befriedigen.

Die Aufgabe bestand darin neue Pyrazolyl-benzoylderivate mit ver-20 besserten Eigenschaften zu finden.

Es wurden nun neue Pyrazolyl-benzoylderivate der Formel I gefunden

25

35

30 in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

L,M Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, wobei diese Gruppen gegebenenfalls durch ein bis fünf Halogenatome oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiert sein können, Halogen, Cyano, Nitro, eine Gruppe - $(Y)_n$ - $S(O)_mR^7$ oder eine Gruppe - $(Y)_n$ -CO- R^8

ein 5- oder 6-gliedriger heterocyclischer, gesättigter oder ungesättigter Rest, enthaltend ein bis drei Heteroatome, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, der gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, eine Gruppe

 $\begin{array}{lll} \textbf{40} & -\text{CO-R}^8, \ \text{C}_1-\text{C}_4-\text{Alkyl}, \ \text{C}_1-\text{C}_4-\text{Halogenalkyl}, \ \text{C}_3-\text{C}_8-\text{Cycloalkyl}, \\ \text{C}_1-\text{C}_4-\text{Alkoxy}, \ \text{C}_1-\text{C}_4-\text{Halogenalkoxy}, \ \text{C}_1-\text{C}_4-\text{Alkylthio}, \\ \text{C}_1-\text{C}_4-\text{Halogenalkylthio}, \ \text{Di-C}_1-\text{C}_4-\text{Alkylamino}, \ \text{gegebenenfalls} \\ \text{durch Halogen}, \ \text{Cyano}, \ \text{Nitro}, \ \text{C}_1-\text{C}_4-\text{Alkyl} \ \text{oder} \ \text{C}_1-\text{C}_4-\text{Halogen-alkyl} \\ \text{alkyl substituiertes Phenyl oder eine Oxogruppe, die gegebe-} \end{array}$

nenfalls auch in der tautomeren Form als Hydroxygruppe vorliegen kann, substituiert ist oder der mit einem ankondensierten, gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro,

2

 C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_4 -Halogenalkyl substituierten Phenylring, einem ankondensierten Carbocyclus oder einem ankondensierten, gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C_1-C_4 -Alkyl, $Di-C_1-C_4$ -Alkylamino, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkyl substituierten zweiten Heterocyclus ein bicyclisches System bildet.

Y O, NR9

n null oder eins

m null, eins oder zwei

10 R^7 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$ oder NR^9R^{10}

 R^8 C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, oder NR^9R^{10}

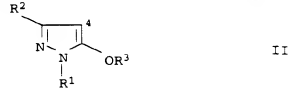
R9 Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl

 R^{10} $C_1-C_4-Alkyl$

ein in Stellung 4 verknüpfter Pyrazolring der Formel II

15

5



20 in welcher

R1 C₁-C₄-Alkyl

 R^2 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Halogenalkyl und

 R^3 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl oder Alkylphenylsulfonyl bedeuten,

25

sowie landwirtschaftlich übliche Salze der Verbindungen I.

Verbindungen der Formel I erhält man dadurch, daß man 5-Hydroxypyrazole der Formel IIa mit einem Benzoylderivat der Formel III 30 CT = Cl) acyliert und den gebildeten Pyrazolester zu den Verbindungen der Formel Ic umlagert.

35

40

In den oben genannten Formeln haben T = Halogen und L, M und Z die eingangs angegebene Bedeutung.

20 Der erste Schritt der Reaktionsabfolge, die Acylierung, erfolgt in allgemein bekannter Weise, z. B. durch Zugabe eines Benzoylderivates der Formel III (T = Cl) zur Lösung oder Suspension eines 5-Hydroxypyrazols IIa in Gegenwart einer Hilfsbase. Die Reaktanden und die Hilfsbase werden dabei zweckmäßigerweise in etwa 25 äquimolaren Mengen eingesetzt. Ein geringer Überschuß der Hilfsbase, z.B. 1,2 bis 1,5 Moläquivalente, bezogen auf II, kann u.U. von Vorteil sein.

Als Hilfsbase eignen sich z.B. tertiäre Alkylamine, Pyridin oder 30 Alkalicarbonate, während als Lösungsmittel Methylenchlorid, Diethylether, Toluol oder Essigsäureethylester verwendet werden können. Während der Zugabe des Säurechlorids wird die Reaktionsmischung vorteilhaft auf 0-10°C gekühlt, danach wird bei höherer Temperatur, z.B. bei einer Temperatur von 25 - 50°C gerührt, bis die Umsetzung beendet ist.

Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise, z.B. wird das Reaktionsgemisch in Wasser gegossen und mit Methylenchlorid extrahiert. Nach Trocknen der organischen Phase und Entfernung des Lösungs-40 mittels kann der rohe 5-Hydroxypyrazolester ohne weitere Reinigung zur Umlagerung eingesetzt werden. Herstellungsbeispiele für Benzoesäureester von 5-Hydroxy-pyrazolen findet man z.B. in EP-A-282 944 oder US 4,643,757.

45 Die Umlagerung der 5-Hydroxypyrazolester zu den Verbindungen der Formel I.c erfolgt zweckmäßigerweise bei Temperaturen von 20°C bis 40°C in einem Lösungsmittel und in Gegenwart einer Hilfsbase sowie

4

mit Hilfe einer Cyanoverbindung als Katalysator. Als Lösungsmittel können z.B. Acetonitril, Methylenchlorid, 1,2-Dichlorethan, Essigsäureethylester oder Toluol verwendet werden. Bevorzugtes Lösungsmittel ist Acetonitril. Als Hilfsbase eignen sich tertiäre Alkylamine, Pyridin oder Alkalicarbonate, die in äquimolarer Menge oder bis zu vierfachem Überschuß eingesetzt werden. Bevorzugte Hilfsbase ist Triethylamin in doppelter Menge. Als Katalysator eignen sich Cyanidverbindungen, wie Kaliumcyanid oder Aceton-cyanhydrin, z.B. in einer Menge von 1 bis 50, insteen besondere 5-20 Molprozent, bezogen auf den 5-Hydroxy-pyrazolester. Bevorzugt setzt man Acetoncyanhydrin z.B. in Mengen von 10 Molprozent zu.

Beispiele zur Umlagerung von Benzoesäureestern von 5-Hydroxypyra15 zolen findet man z.B. in EP-A 282 944 oder US 4,643,757, jedoch
wird dort lediglich Kaliumcarbonat oder Natriumcarbonat in Dioxan
als Katalysator verwendet. Die Verwendung von Kaliumcyanid oder
Acetoncyanhydrin ist zwar im Zusammenhang mit der analogen Umlagerung von Enolestern von Cyclohexan-1,3-dionen bekannt
20 (US 4,695,673), jedoch sind aus der Literatur keine Beispiele be-

(US 4,695,673), jedoch sind aus der Literatur keine Beispiele bekannt, daß sich Cyanidverbindungen besonders gut zur Fries-Umlagerung von O-Acylderivaten des 5-Hydroxypyrazols eignen.

Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise, z.B. wird das Reakti25 onsgemisch mit verdünnten Mineralsäuren wie 5 % Salzsäure oder
Schwefelsäure angesäuert und extrahiert z.B. mit Methylenchlorid
oder Essigsäureethylester. Zur Reinigung wird der Extrakt mit
kalter 5 - 10 % Alkalicarbonatlösung extrahiert, wobei das Endprodukt in die wäßrige Phase übergeht. Durch Ansäuern der wäßri30 gen Lösung wird das Produkt der Formel Ic ausgefällt, oder erneut
mit Methylenchlorid extrahiert, getrocknet und anschließend vom
Lösungsmittel befreit.

Die als Ausgangsmaterial verwendeten 5-Hydroxypyrazole der Formel 35 II sind bekannt und können nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden (vgl. EP- A 240 001 und J. Prakt. Chem. 315, 382 (1973)). 1,3-Dimethyl-5-hydroxypyrazol ist eine käufliche Verbindung.

40 Benzoesäurederivate der Formel III lassen sich folgendermaßen herstellen:

Benzoylhalogenide wie beispielsweise Benzoylchloride der Formel III (T = Cl) werden in an sich bekannter Weise durch Umsetzung der Benzoesäuren der Formel III (T = OH) mit Thionylchlorid hergestellt.

Die Benzoesäuren der Formel III (T=OH) können in bekannter Weise durch saure oder basische Hydrolyse aus den entsprechenden Estern der Formel III ($T=C_1-C_4$ -Alkoxy) hergestellt werden.

5 Die Zwischenprodukte der Formel III lassen sich z.B. gemäß Schema 2 und 3 auf den im folgenden beschriebenen Wegen darstellen.

Schema 2

T $C_1-C_4-Alkoxy$,

X C1, Br, J, $-OS(O)_2CF_3$, $-OS(O)_2F$

 A^1 Sn(C₁-C₄-Alkyl)₃, B(OH)₂, ZnHal, wobei Hal für Cl oder Br steht

L, M, Z wie oben definiert.

Danach lassen sich die Arylhalogenverbindungen oder Arylsulfonate IV in an sich bekannter Weise mit Heteroarylstannaten (Stille25 Kupplungen), Heteroaryl-Borverbindungen (Suzuki-Kupplungen) oder Heteroaryl-Zinkverbindungen (Negishi-Reaktion) V (vgl. z.B. Synthesis 1987, 51-53, Synthesis 1992, 413) in Gegenwart eines Palladium- oder Nickel-Übergangsmetallkatalysators und gegebenenfalls einer Base zu den neuen Verbindungen der allgemeinen Formal mel III umsetzen.

Die Benzoesäurederivate der Formel III können auch erhalten werden, indem man entsprechende brom- oder iodsubstituierte Verbindungen der Formel VI

Schema 3

35

Z¹ Z oder CN

6

T OH, $C_1 - C_4 - A1koxy$

in der L und M die obengenannte Bedeutung haben, in Gegenwart eines Palladium-, Nickel-, Cobalt- oder Rhodium-Übergangsmetall-5 katalysators und einer Base mit Kohlenmonoxid und Wasser unter erhöhtem Druck umsetzt.

Bevorzugt im Rahmen der vorliegenden Erfindung sind Benzoylderivate der Formel IIIa

10

15

in der T, L, M und Z die folgende Bedeutung haben:

T Chlor, OH oder C₁-C₄-Alkoxy

20 L C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsuflonyl, Halogen, Nitro oder Cyano

M C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy,

C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Halogenalkoxy,

C₁-C₄-Halogenalkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Halogen, Nitro oder Cyano

z wie oben angegeben.

30 Bevorzugt sind auch Benzoylderivate der Formel IIIb

35

in der T,L,M und Z die folgende Bedeutung haben:

T Chlor, OH oder C_1 - C_4 -Alkoxy

40 L,M C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, Halogen, Nitro oder Cyano

wie oben angegeben.

45

Z

35

Die Katalysatoren Nickel, Cobalt, Rhodium und insbesondere Palladium können metallisch oder in Form üblicher Salze wie in Form von Halogenverbindungen, z.B. PdCl₂, RhCl₃·H₂O, Acetaten, z.B. Pd(OAc)₂, Cyaniden usw. in den bekannten Wertigkeitsstufen 5 vorliegen. Ferner können Metallkomplexe mit tertiären Phosphinen, Metallalkylcarbonyle, Metallcarbonyle, z.B. CO₂(CO)₈, Ni(CO)₄, Metallcarbonyl-Komplexe mit tertiären Phosphinen, z.B. (PPh₃)₂Ni(CO)₂, oder mit tertiären Phosphinen komplexierte Übergangsmetallsalze vorliegen. Die letztgenannte Ausführungsform ist insbesondere im Fall von Palladium als Katalysator bevorzugt. Dabei ist die Art der Phosphinliganden breit variabel. Beispielsweise lassen sie sich durch folgende Formeln wiedergeben:

15
$$P \leftarrow \frac{R^{11}}{R^{12}}$$
 oder $\frac{R^{11}}{R^{12}} P - (CH_2)_n - P = \frac{R^{13}}{R^{14}}$

wobei n die Zahlen 1, 2, 3 oder 4 bedeutet und die Reste R¹¹ bis R¹⁴ für niedermolekulares Alkyl, z.B. C₁-C₆-Alkyl, Aryl, C₁-C₄-Alkylaryl, z.B. Benzyl, Phenethyl oder Aryloxy stehen. Aryl ist z.B. Naphthyl, Anthryl und vorzugsweise gegebenenfalls substituiertes Phenyl, wobei man hinsichtlich der Substituenten nur auf deren Inertheit gegenüber der Carboxylierungsreaktion zu achten hat, ansonsten können sie breit variiert werden und umfassen alle inerten C-organischen Reste wie C₁-C₆-Alkylreste, z.B.

25 Methyl, Carboxylreste wie COOH, COOM (M ist z.B. ein Alkali-, Erdalkalimetall oder Ammoniumsalz), oder C-organische Reste über

Die Herstellung der Phosphinkomplexe kann in an sich bekannter 30 Weise, z.B. wie in den eingangs genannten Dokumenten beschrieben, erfolgen. Beispielsweise geht man von üblichen kommerziell erwerblichen Metallsalzen wie $PdCl_2$ oder $Pd(OCOCH_3)_2$ aus und fügt das Phosphin z.B. $P(C_6H_5)_3$, $P(n-C_4H_9)_3$, $PCH_3(C_6H_5)_2$, 1,2-Bis(diphenylphosphino)ethan hinzu.

Sauerstoff gebunden wie C1-C6-Alkoxyreste.

Die Menge an Phosphin, bezogen auf das Übergangsmetall, beträgt üblicherweise 0 bis 20, insbesondere 0,1 bis 10 Moläquivalente, besonders bevorzugt 1 bis 5 Moläquivalente.

- 40 Die Menge an Übergangsmetall ist nicht kritisch. Natürlich wird man aus Kostengründen eher eine geringe Menge, z.B. von 0,1 bis 10 Mol.-%, insbesondere 1 bis 5 Mol.-%, bezogen auf den Ausgangsstoff VI verwenden.
- 45 Zur Herstellung der Benzoesäuren III (T=OH) führt man die Umsetzung mit Kohlenmonoxid und mindestens äquimolaren Mengen an Wasser, bezogen auf die Ausgangsstoffe VI durch. Der Reakti-

onspartner Wasser kann gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen, d.h. die maximale Menge ist nicht kritisch.

Es kann aber auch je nach Art der Ausgangsstoffe und der ver5 wendeten Katalysatoren von Vorteil sein, anstelle des Reaktionspartners ein anderes inertes Lösungsmittel oder die für die
Carboxylierung verwendete Base als Lösungsmittel zu verwenden.

Als inerte Lösungsmittel kommen für Carboxylierungsreaktionen

10 übliche Lösungsmittel wie Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol,
Hexan, Pentan, Cyclohexan, Ether z.B. Methyl-tert.butylether,
Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethoxyethan, substituierte Amide
wie Dimethylformamid, persubstituierte Harnstoffe wie
Tetra-C₁-C₄-alkylharnstoffe oder Nitrile wie Benzonitril

15 oder Acetonitril in Betracht.

In einer bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens verwendet man einen der Reaktionspartner, insbesondere die Base, im Überschuß, so daß kein zusätzliches Lösungsmittel erforderlich ist.

20

Für das Verfahren geeignete Basen sind alle inerten Basen, die den bei der Umsetzung freiwerdenden Jodwasserstoff bzw. Bromwasserstoff zu binden vermögen. Beispielsweise sind hier tertiäre Amine wie tert.-Alkylamine, z.B. Trialkylamine wie Triethylamin,

- 25 cyclische Amine wie N-Methylpiperidin oder N,N'-Dimethyl-piperazin, Pyridin, Alkali- oder -hydrogencarbonate, oder tetra-alkylsubstituierte Harnstoffderivate wie Tetra- C_1 - C_4 -alkylharnstoff, z.B. Tetramethylharnstoff, zu nennen.
- 30 Die Menge an Base ist nicht kritisch, üblicherweise werden 1 bis 10, insbesondere 1 bis 5 Mol verwendet. Bei gleichzeitiger Verwendung der Base als Lösungsmittel, wird die Menge in der Regel so bemessen, daß die Reaktionspartner gelöst sind, wobei man aus Praktikabilitätsgründen unnötig hohe Überschüsse vermeidet, um
- 35 Kosten zu sparen, kleine Reaktionsgefäße einsetzen zu können und den Reaktionspartnern maximalen Kontakt zu gewährleisten.

Während der Umsetzung wird der Kohlenmonoxiddruck so eingestellt, daß immer ein Überschuß an CO, bezogen auf VI vorliegt. Vorzugs40 weise liegt der Kohlenmonoxiddruck bei Raumtemperatur bei 1 bis

40 weise liegt der Kohlenmonoxiddruck bei Raumtemperatur be 250 bar, insbesondere 5 bis 150 bar CO.

Die Carbonylierung wird in der Regel bei Temperaturen von 20 bis 250°C, insbesondere bei 30 bis 150°C kontinuierlich oder diskonti-

45 nuierlich durchgeführt. Bei diskontinuierlichem Betrieb wird zweckmäßigerweise zur Aufrechterhaltung eines konstanten Druckes

kontinuierlich Kohlenmonoxid auf das Umsetzungsgemisch aufgepreßt.

Die als Ausgangsverbindungen benutzten Arylhalogenverbindungen VI 5 sind bekannt oder können leicht durch geeignete Kombination bekannter Synthesen hergestellt werden.

Beispielsweise können die Halogenverbindungen VI durch Sandmeyer-Reaktion aus entsprechenden Anilinen erhalten werden, die ihrer
10 seits durch Reduktion von geeigneten Nitroverbindungen (vgl. z.B. für VI mit Z^1 = CN: Liebigs Ann. Chem. 1980, 768-778) synthetisiert werden. Die Arylbromide VI können außerdem durch direkte Bromierung geeigneter Ausgangsverbindungen erhalten werden [vgl. z.B. Monatsh. Chem. 99, 815-822 (1968)].

Schema 4

15

45

T $C_1-C_4-Alkoxy$

40 X C1, Br, J, $-OS(O)_2CF_3$, $-OS(O)_2F$

L,M,Z wie oben definiert

 R^{15} Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl, ggf. subst. Phenyl oder Trimethylsilyl,

 R^{16} Wasserstoff, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl oder ggf. subst. Phenyl.

10

Ausgehend von den Arylhalogenverbindungen oder Arylsulfonaten IV lassen sich in Gegenwart eines Palladium- oder Nickel-Übergangsmetallkatalysators und gegebenenfalls einer Base Arylmethylketone IVa nach literaturbekannten Verfahren durch Umsetzung mit Vinylalkylethern und anschließende Hydrolyse herstellen [vgl. z.B. Tetrahedron Lett. 32, 1753-1756 (1991)].

Die ethinylierten Aromaten IVb können in an sich bekannter Weise durch Umsetzung von Arylhalogenverbindungen oder Arylsulfonaten IV mit substituierten Acetylenen in Gegenwart eines Palladiumoder Nickel-Übergangsmetallkatalysators hergestellt werden (z.B. Heterocycles, 24, 31-32 (1986)). Derivate IVb mit R¹⁵ = H erhält man zweckmäßigerweise aus den Silylverbindungen IVb, R¹⁵ = -Si(CH₃)₃ [J.Org.Chem. 46, 2280-2286 (1981)].

15

Durch Heck-Reaktion von Arylhalogenverbindungen oder Arylsulfonaten IV mit Olefinen in Gegenwart eines Palladiumkatalysators werden die Arylalkene IVc erhalten (vgl. z.B. Heck, Palladium Reagents in Organic Synthesis, Academic Press, London 1985 bzw.

20 Synthesis 1993, 735-762).

Die als Ausgangsverbindungen benutzten Benzoylderivate IV sind bekannt [vgl. z.B.Coll. Czech. Chem. Commn. 40, 3009-3019 (1975)] oder können leicht durch geeignete Kombination bekannter 25 Synthesen hergestellt werden.

Beispielsweise können die Sulfonate IV $(X = -OS(O)_2CF_3, -OS(O)_2F)$ aus den entsprechenden Phenolen, die ihrerseits bekannt sind $(vgl.\ z.B.\ EP\ 195247)$ oder nach bekannten Methoden hergestellt werden können, erhalten werden $(vgl.\ z.B.\ Synthesis\ 1993,\ 735-762)$.

Die Halogenverbindungen IV (X = C1, Br oder I) können beispielsweise durch Sandmeyer-Reaktion aus entsprechenden Anilinen erhal-35 ten werden. 11

Schema 5

25

A S, NH oder NOH T ist $C_1 \cdot C_4 \cdot Alkoxy$ und L, M wie oben definiert.

Isophthalsäurederivate IVf können aus den Aldehyden IVe nach be30 kannten Verfahren hergestellt werden [s. J. March Advanced
Organic Chemistry 3. Aufl., S. 629ff, Wiley-Interscience
Publication (1985)].

Die Oxime IVg erhält man vorteilhaft dadurch, daß man in an sich 35 bekannter Weise Aldehyde IVe mit Hydroxylamin umsetzt [s. J. March Advanced Organic Chemistry 3. Aufl., S. 805-806, Wiley-Interscience Publication (1985)].

Die Umwandlung der Oxime IVg in Nitrile IVh kann ebenfalls nach 40 an sich bekannten Verfahren erfolgen [s. J. March Advanced Organic Chemistry 3. Aufl., S. 931-932, Wiley-Interscience Publication (1985)].

12

Die als Ausgangsverbindungen benötigten Aldehyde IVe sind bekannt oder nach bekannten Methoden herstellbar. Beispielsweise können sie gemäß Schema 6 aus den Methylverbindungen VII synthetisiert werden.

5

Schema 6

10
$$_{\mathrm{T}}$$
 $_{\mathrm{L}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{CH}_{2}\mathrm{Br}}$
 $_{\mathrm{T}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{UII}}$
 $_{\mathrm{UVe}}$

15

Die Reste T, M und L haben die unter Schema 5 genannte Bedeutung. Die Methylverbindungen VII können nach allgemein bekannten Methoden, beispielsweise mit N-Bromsuccinimid oder 1,3-Dibrom-5,5-dimethylhydantoin, zu den Benzylbromiden VIII umgesetzt werden. Die Umsetzung von Benzylbromiden zu Benzaldehyden IVe ist ebenfalls literaturbekannt [vgl. Synth. Commun. 22 1967-1971 (1992)].

Die Vorprodukte IVa bis IVh eignen sich zum Aufbau heterocyclischer Zwischenprodukte III.

25

Beispielsweise können aus den Acetophenonen IVa über die halogenierte Zwischenstufe IVd 5-Oxazolyl-[vgl. z.B. J. Heterocyclic Chem., 28, 17-28 (1991)] oder 4-Thiazolyl-derivate [vgl. z.B. Metzger, Thiazoles in: The Chemistry of heterocyclic compounds, Vol.34 S. 175ff (1976)] erhalten werden.

Die Acetylene IVb bzw. die Alkene IVc eignen sich zum Aufbau von

4-Isoxazolyl-, 5-Isoxazolyl-, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl-, 4,5-Di-hydroisoxazol-5-yl-derivaten [vgl. z.B. Houben-Weyl, Methoden der

35 organischen Chemie, 4. Aufl., Bd. X/3, S. 843ff (1965)].

Aus den Benzoesäuren IVf bzw. den daraus nach Standardverfahren erhältlichen Säurechloriden IVi können beispielsweise nach literaturbekannten Verfahren 2-Oxazolyl-, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl-,

- 40 1,3,4-Oxadiazol-2-yl-derivate [vgl. z.B. J. Heterocyclic Chem., 28, 17-28 (1991)] oder 2-Pyrrolyl-derivate [vgl. z.B. Heterocycles 26, 3141-3151 (1987)] hergestellt werden.
- 1,2,4-Triazol-3-yl-derivate sind aus Benzonitrilen IVh nach be-45 kannten Methoden [vgl. z.B. J. Chem. Soc. 3461-3464 (1954)] herzustellen.

Aus den Benzoesäuren IVf bzw. den daraus nach Standardverfahren erhältlichen Säurechloriden IVi können beispielsweise nach literaturbekannten Verfahren 2-Oxazoly1-, 1,2,4-Oxadiazo1-5-yl-, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl-derivate [vgl. z.B. J. Heterocyclic Chem., 5 28, 17-28 (1991)] oder 2-Pyrroly1-derivate [vgl. z.B. Hetero-

1,2,4-Triazol-3-yl-derivate sind aus Benzonitrilen IVh nach bekannten Methoden [vgl. z.B. J. Chem. Soc. 3461-3464 (1954)] her10 zustellen.

cycles 26, 3141-3151 (1987)] hergestellt werden.

- Die Benzonitrile IVh können über die Zwischenstufe der Thioamide, Amidoxime oder Amidine IVm in 1,2,4-Oxadiazol-3-yl- [vgl. z.B. J. Heterocyclic Chem., 28, 17-28 (1991)] 2-Thiazolyl-, 4,5-Dihy-
- 15 dro-thiazol-2-yl- oder 5,6-Dihydro-4-H-1,3-thiazin-2-yl-derivate [vgl. z.B. Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, 4. Aufl., Bd. E5, S. 1268ff (1985)] umgewandelt werden. Aus den Thioamiden IVm (A=S) sind nach literaturbekannten Verfahren auch 1,2,4-Thiadiazol-5-yl-derivate [vgl. z.B. J.Org.Chem. 45
- 20 3750-3753 (1980)] oder 1,3,4-Thiadiazol-2-yl-derivate [vgl. z.B.
 J. Chem.Soc., Perkin Trans. I 1987-1991 (1982)] erhältlich.

Die Umwandlung von Oximen IVg in 3-Isoxazolyl-derivate kann in an sich bekannter Weise über die Zwischenstufe der Hydroxamsäure-

25 chloride IVk erfolgen [vgl. z.B. Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, 4. Aufl., Bd. X/3, S. 843ff (1965)].

Im Hinblick auf die bestimmungsgemäße Verwendung der Benzoylderivate der allgemeinen Formel I kommen als Substituenten folgende
30 Reste in Betracht:

L,M Wasserstoff,

 $C_1-C_6-Alkyl$ wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl,

- 35 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl,
 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 1,1-Dimethylpropyl,
 1,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl,
 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl,
- 40 2,2-Dimethylbuty1, 2,3-Dimethylbuty1, 3,3-Dimethylbuty1, 1-Ethyl-buty1, 1,1,2-Trimethylpropy1, 1,2,2-Trimethylpropy1,
 1-Ethyl-1-methylpropy1 oder 1-Ethyl-2-methyl-propy1,

insbesondere Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl, 1-Methylpropyl,
45 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl und 1,1-Dimethylpropyl;

```
C_2-C_6-Alkeny1 wie 2-Propeny1, 2-Buteny1, 3-Buteny1,
  1-Methy1-2-propeny1, 2-Methy1-2-propeny1, 2-Penteny1, 3-Penteny1,
   4-Penteny1, 3-Methy1-2-buteny1, 1-Methy1-2-butenyl,
   2-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-4-butenyl,
5 3-Methyl-3 butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl,1,2-Dimethyl-
   2-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl,
   5-Hexeny1, 1-Methy1-2-penteny1, 2-Methy1-2-penteny1,
   3-Methy1-2-penteny1, 4-Methy1-2-penteny1, 1-Methy1-3 penteny1,
   2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl,
10 1-Methy1-4-penteny1, 2-Methy1-4-penteny1, 3-Methy1-4-penteny1,
   4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl,
   1,1-Dimethy1-3-buteny1, 1,2-Dimethy1-2-buteny1,
   1,3-Dimethy1-3-buteny1, 2,2-Dimethy1-3-buteny1,
   2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl,
15 1-Ethy1-2-butenyl, 1-Ethy1-3 butenyl, 2-Ethy1-2-butenyl,
   2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl,
   1-Ethy1-1-methy1-2-propenyl und Ethy1-2-methy1-2-propenyl,
   insbesondere 1-Methy1-2-propeny1, 1-Methy1-2-buteny1,
20 1,1-Dimethy1-2-propeny1 und 1,1-Dimethy1-2-buteny1;
   C_2-C_6-Alkiny1 wie Propargy1, 2-Butiny1, 3-Buteny1, 2-Pentiny1,
   3-Pentiny1, 4-Pentiny1, 1-Methy1-3-butiny1, 2-Methy1-3-butiny1,
   1-Methy1-2-butiny1, 1,1-Dimethy1-2 propiny1, 1-Ethy1-2-propiny1,
25 2-Hexiny1, 3-Hexiny1, 4-Hexiny1, 5-Hexiny1, 1-Methy1-2-pentiny1,
   1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl,
   4-Methy1-2-pentiny1, 1,1-Dimethy1-2-butiny1,
   1,1-Dimethy1-3-butiny1, 1,2-Dimethy1-3-butiny1,
   2,2-Dimethy1-3-butiny1, 1-Ethy1-2-butiny1, 1-Ethy1-3-butiny1,
30 2-Ethyl-3-butiny1 und 1-Ethyl-1-methyl-2-propiny1;
   C_1-C_4-Alkoxy wie Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, 1-Methylethoxy, n-Bu-
   toxy, 1-Methylpropoxy, 2-Methylpropoxy und 1,1-Dimethylethoxy,
35 insbesondere C_1-C_3-Alkoxy wie Methoxy, Ethoxy, i-Propoxy,
   wobei diese Gruppen gegebenenfalls durch ein bis fünf Halogen-
   atome wie Fluor, Chlor, Brom und Iod, vorzugsweise Fluor und
   Chlor oder C_1-C_4-Alkoxy wie vorstehend genannt substituiert sein
40 können.
```

Die vorstehend definierte Gruppe $-(Y)_n-S(0)_mR^7$ steht beispielsweise für

15

 C_1 - C_4 -Alkylthio wie Methylthio, Ethylthio, n-Propylthio, l-Methylethylthio, n-Butylthio, l-Methylpropylthio, 2-Methylpropylthio und 1,1-Dimethylethylthio, insbesondere Methylthio;

- 5 C₁-C₄-Alkylsulfinyl wie Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, n-Propylsulfinyl, l-Methylethylsulfinyl, n-Butylsulfinyl, l-Methylpropylsulfinyl und l,l-Dimethylethylsulfinyl, insbesondere Methylsulfinyl;
- 10 C₁-C₄-Alkylsulfonyl wie Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n-Propylsulfonyl, 1-Methylethylsulfonyl, n-Butylsulfonyl, 1-Methylpropylsulfonyl, sulfonyl, 2-Methylpropylsulfonyl und 1,1-Dimethylethylsulfonyl, insbesondere Methylsulfonyl;
- 15 C₁-C₄-Alkoxysulfonyl wie Methoxysulfonyl, Ethoxysulfonyl, n-Propoxysulfonyl, l-Methylethoxysulfonyl, n-Butoxysulfonyl, l-Methyl-propoxysulfonyl, 2-Methylpropoxysulfonyl und l,1-Dimethylethoxysulfonyl, insbesondere Methoxysulfonyl;
- 20 N-C₁-C₄-Alkylsulfamoyl wie N-Methylsulfamoyl, N-Ethylsulfamoyl, N-n-Propylsulfamoyl, N-1-Methylethylsulfamoyl, N-n-Butylsulfamoyl, N-1-Methylpropylsulfamoyl, N-2-Methylpropylsulfamoyl und N-1,1-Dimethylethylsulfamoyl, insbesondere N-Methylsulfamoyl;
- 25 N-C₁-C₄-Alkylsulfinamoyl wie N-Methylsulfinamoyl, N-Ethylsulfinamoyl, N-n-Propylsulfinamoyl, N-1-Methylethylsulfinamoyl, N-n-Butylsulfinamoyl, N-1-Methylpropylsulfinamoyl, N-2-Methylpropylsulfinamoyl und N-1,1-Dimethylethylsulfinamoyl, insbesondere N-Methylsulfinamoyl;

Di- C_1 - C_4 -Alkylsulfamoyl wie Dimethylsulfamoyl, Diethylsulfamoyl, Dipropylsulfamoyl, Dibutylsulfamoyl, N-Methyl-N-ethylsulfamoyl, N-Methyl-N-propylsulfamoyl, N-Methyl-N-1-methylethylsulfamoyl, N-Methyl-N-1,l-Dimethylethylsulfamoyl, Di-l-Methylethylsulfamoyl,

- 35 N-Ethyl-N-1-Methylethylsulfamoyl und N-Ethyl-N-1,l-dimethylethyl-sulfamoyl; insbesondere Dimethylsulfamoyl;
 - $\label{eq:continuous} \begin{tabular}{ll} Di-C_1-C_4-Alkylsulfinamoyl wie Dimethylsulfinamoyl, Diethylsulfinamoyl, Dibutylsulfinamoyl, N-Methyl-N-et$
- 40 sulfinamoyl, N-Methyl-N-propylsulfinamoyl, N-Methyl-N-1-methyl-ethylsulfinamoyl, N-Methyl-N-1,l-Dimethylethylsulfinamoyl, Di-1-Methylethylsulfinamoyl, N-Ethyl-N-1-Methylethylsulfinamoyl und N-Ethyl-N-1,l-dimethylethylsulfinamoyl; insbesondere Dimethylsulfinamoyl,

16

C₁-C₄-Alkylsulfinyloxy wie Methylsulfinyloxy, Ethylsulfinyloxy, n-Propylsulfinyloxy, l-Methylethylsulfinyloxy, n-Butylsulfinyloxy, l-Methylpropylsulfinyloxy, 2-Methylpropylsulfinyloxy und l,l-Dimethylethylsulfinyloxy, insbesondere Methylsulfinyloxy;

 C_1-C_4 -Alkylsulfonyloxy wie Methylsulfonyloxy, Ethylsulfonyloxy, n-Propylsulfonyloxy, l-Methylethylsulfonyloxy, n-Butylsulfonyloxy, l-Methylpropylsulfonyloxy, 2-Methylpropylsulfonyloxy und l,l-Dimethylethylsulfonyloxy, insbesondere Methylsulfonyloxy;

C₁-C₄-Alkylsulfinylamino wie Methylsulfinylamino, Ethylsulfinylamino, n-Propylsulfinylamino, 1-Methylethylsulfinylamino, n-Butylsulfinylamino, l-Methylpropylsulfinylamino, 2-Methylpropylsulfinylamino und l,l-Dimethylethylsulfinylamino, insbesondere Methylpropylsulfinylamino, insbes

15 thylsulfinylamino;

5

C₁-C₄-Alkylsulfonylamino wie Methylsulfonylamino, Ethylsulfonylamino, n-Propylsulfonylamino, l-Methylethylsulfonylamino, n-Butylsulfonylamino, l-Methylpropylsulfonylamino, 2-Methylpropylsulfonylamino und 1,1-Dimethylethylsulfonylamino, insbesondere Methylsulfonylamino;

N-C₁-C₄-Alkylsulfinyl-N-methyl-amino wie N-Methylsulfinyl-N-methyl-amino, N-Ethylsulfinyl-N-methyl-amino, N-n-Propylsulfinyl-N-methyl-amino, N-n-Butyl-sulfinyl-N-methyl-amino, N-l-Methylsulfinyl-N-methyl-amino, N-n-Butyl-sulfinyl-N-methyl-amino, N-l-Methylpropylsulfinyl-N-methyl-amino, N-2-Methylpropylsulfinyl-N-methyl-amino und N-1,1-Dimethylethyl-sulfinyl-N-methyl-amino, insbesondere N-Methylsulfinyl-N-methyl-amino;

N-C₁-C₄-Alkylsulfinyl-N-ethyl-amino wie N-Methylsulfinyl-N-ethyl-amino, N-Ethylsulfinyl-N-ethyl-amino, N-n-Propylsulfinyl-N-ethyl-amino, N-1-Methylethylsulfinyl-N-ethyl-amino, N-n-Butylsulfinyl-N-ethyl-amino, N-1-Methylpropylsulfinyl-N-ethyl-amino, N-2-Methylpropylsulfinyl-N-ethyl-amino, N-2-Methylpropylsulfinyl-N-ethyl-amino, insbesondere N-Methylsulfinyl-N-ethyl-amino;

N-C₁-C₄-Alkylsulfonyl-N-methyl-amino wie N-Methylsulfonyl-N-methyl-amino, N-Ethylsulfonyl-N-methyl-amino, N-n-Propylsulfonyl-N-methyl-amino, N-n-Butyl-sulfonyl-N-methyl-amino, N-l-Methylsulfonyl-N-methyl-amino, N-n-Butyl-sulfonyl-N-methyl-amino, N-l-Methylpropylsulfonyl-N-methyl-amino, N-2-Methylpropylsulfonyl-N-methyl-amino und N-l,l-Dimethylethyl-sulfonyl-N-methyl-amino, insbesondere N-Methylsulfonyl-N-methyl-amino;

17

N-C₁-C₄-Alkylsulfonyl-N-ethyl-amino wie N-Methylsulfonyl-N-ethyl-amino, N-Ethylsulfonyl-N-ethyl-amino, N-n-Propylsulfonyl-N-ethyl-amino, N-n-Butylsulfonyl-N-ethyl-amino, N-n-Butylsulfonyl-N-ethyl-amino, N-l-Methylpropylsulfonyl-N-ethyl-amino, N-2-Me-thylpropylsulfonyl-N-ethyl-amino und N-1,1-Dimethylethylsulfonyl-N-ethyl-amino, insbesondere N-Methylsulfonyl-N-ethyl-amino;

C₁-C₄-Halogenalkylthio wie Chlormethylthio, Dichlormethylthio, Trichlormethylthio, Fluormethylthio, Difluormethylthio, Trifluor
10 methylthio, Chlorfluormethylthio, Chlordifluormethylthio, l-Fluorethylthio, 2-Fluorethylthio, 2,2-Difluorethylthio, 2,2-Trifluorethylthio, 2-Chlor-2,2-difluorethylthio, 2,2-Dichlor-2 fluorethylthio, 2,2,2-Trichlorethylthio und Pentafluorethylthio, insbesondere Trifluormethylthio.

15

Die vorstehend definierte Gruppe $-(Y)_n$ -CO-R⁸ steht beispielsweise für

C₁-C₄-Alkylcarbonyl wie Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, n-Propyl20 carbonyl, l-Methylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl und l,l-Dimethylethylcarbonyl,
insbesondere Methylcarbonyl;

C₁-C₄-Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n-Prop25 oxycarbonyl, 1-Methylethoxycarbonyl, n-Butoxycarbonyl, 1-Methylpropoxycarbonyl, 2-Methylpropoxycarbonyl und 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, insbesondere Methoxycarbonyl;

N-C₁-C₄-Alkylcarbamoyl wie N-Methylcarbamoyl, N-Ethylcarbamoyl, 30 N-n-Propylcarbamoyl, N-l-Methylethylcarbamoyl, N-n-Butylcarbamoyl, N-l-Methylpropylcarbamoyl, N-2-Methylpropylcarbamoyl und N-1,1-Dimethylethylcarbamoyl, insbesondere N-Methylcarbamoyl;

Di-C1-C4-Alkylcarbamoyl wie Dimethylcarbamoyl, Diethylcarbamoyl,
35 Dipropylcarbamoyl, Dibutylcarbamoyl, N-Methyl-N-ethylcarbamoyl,
N-Methyl-N-propylcarbamoyl, N-Methyl-N-l-methylethylcarbamoyl, NMethyl-N-l,1-Dimethylethylcarbamoyl, Di-l-Methylethylcarbamoyl,
N-Ethyl-N-l-Methylethylcarbamoyl und N-Ethyl-N-1,1-dimethyl
ethylcarbamoyl; insbesondere Dimethylcarbamoyl;

40

 $C_1-C_4-Alkylcarbonyloxy$ wie Methylcarbonyloxy, Ethylcarbonyloxy, n-Propylcarbonyloxy, 1-Methylcthylcarbonyloxy, n-Butylcarbonyloxy, loxy, l-Methylpropylcarbonyloxy, 2-Methylpropylcarbonyloxy and l,l-Dimethylcthylcarbonyloxy, insbesondere Methylcarbonyloxy;

45 C₁-C₄-Alkylcarbonylamino wie Methylcarbonylamino, Ethylcarbonylamino, n-Propylcarbonylamino, l-Methylethylcarbonylamino, n-Butylcarbonylamino, l-Methylpropylcarbonylamino, 2-Methylpro-

18

pylcarbonylamino und 1,1-Dimethylethylcarbonylamino, insbesondere Methylcarbonylamino;

N-C₁-C₄-Alkylcarbonyl-N-methyl-amino wie N-Methylcarbonyl-N-me5 thyl-amino, N-Ethylcarbonyl-N-methyl-amino, N-n-Propylcarbonyl-Nmethyl-amino, N-1-Methylethylcarbonyl-N-methyl-amino, N-n-Butylcarbonyl-N-methyl-amino, N-1-Methylpropylcarbonyl-N-methyl-amino,
N-2-Methylpropylcarbonyl-N-methyl-amino und N-1,1-Dimethylethylcarbonyl-N-methyl-amino, insbesondere N-Methylcarbonyl-N-methyl10 amino.

Z steht beispielsweise für:

- 5- oder 6-gliedriger heterocyclischer, gesättigter oder ungesät15 tigter Rest, enthaltend ein bis drei Heteroatome, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, beispielsweise fünfring Heteroaromaten wie 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl,
- 20 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl,
 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl,
 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl,
 1,3,4-Oxadiazol-2-yl, 1,2,3-Oxadiazol-4-yl, 1,2,3-Oxadiazol-5-yl,
 1,2,5-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl,
- 25 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl,
 1,2,3-Thiadiazol-4-yl, 1,2,3-Thiadiazol-5-yl,
 1,2,5-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Triazol-3-yl, , 1,3,4-Tri azol-2-yl,1,2,3-Triazol-4-yl, 1,2,3-Triazol-5-yl, 1,2,4-Tri azol-5-yl, Tetrazol-5-yl, insbesondere 2-Thiazolyl und
 30 3-Isoxazolyl;

sechsring Heteroaromaten wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl,
4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl,
4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl,
35 1,2,4-Triazin-5-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl, 1,2,4-Triazin-6-yl,
1,2,4,5-Tetrazin-3-yl;

- 5- bis 6-gliedrige, gesättigte oder teilweise ungesättigte Heterocyclen, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder
- 40 ein oder zwei Sauerstoff- oder Schwefelatom wie 2-Tetrahydro-furanyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, Tetrahydrothiopyran-2-yl, Tetrahydrothiopyran-3-yl, Tetrahydrothiopyran-4-yl, 1,3-Dithiolan-2-yl, 1,3-Dithiolan-4-yl, 1-3-Dithian-2-yl, 1,3-Dithian-4-yl, 5,6-Dihydro-4H-1,3-
- 45 thiazin-2-y1, 1,3-Oxathiolan-2-y1, 1,3-Oxathian-2-y1,
 1-Pyrrolidiny1, 2-Pyrrolidiny1, 3-Pyrrolidiny1, 3-Isoxazolidiny1,
 4-Isoxazolidiny1, 5-Isoxazolidiny1, 3-Isothiazolidiny1, 4-Iso-

19

thiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-Thiazolidiny1, 2-Imidazolidiny1, 4-Imidazolidiny1,1,2,4-Oxa-5 diazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-2-y1,2,4-Dihydrofur-3-y1, 2,3-Dihydrothien-2-y1, 2,3-Dihydro-10 thien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl, 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2,3-Pyrrolin-2-y1, 2,3-Pyrrolin-3-y1, 2,4-Pyrrolin-2-y1, 2,4-Pyrrolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-3-yl, 3,4-Isoxazolin-3-yl, 4,5-Isoxazolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-4-yl, 3,4-Isoxazolin-4-yl, 4,5-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-5-yl, 15 4,5-Isoxazolin-5-yl,2,3-Isothiazolin-3-yl, 3,4-Isothiazolin-3-yl, 4,5-Isothiazolin-3-yl, 2,3-Isothiazolin-4-yl, 3,4-Isothiazolin-4-yl, 4,5-Isothiazolin-4-yl, 2,3-Isothiazolin-5-yl, 3,4-Isothiazolin-5-yl, 4,5-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Dihydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 20 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-y1, 3,4-Dihydropyrazol-3-y1, 3,4-Dihydropyrazol-4-y1, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-1-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxa-25 zol-4-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 4,5-Dihydrooxazol-2-yl, 4,5-Dihydrooxazol-4-yl, 4,5-Dihydrooxazol-5-yl, 1,3-Dioxolan-2-yl, 1,3-Dioxolan-4-yl, 1,3-Dioxan-5-yl, 1,4-Dioxan-2-yl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl, 3-Tetrahydropyridazinyl, 4-Tetrahydropyridazinyl, 2-Tetrahydropyrimidinyl, 4-Tetra-30 hydropyrimidinyl, 5-Tetrahydropyrimidinyl, 2-Tetrahydropyrazinyl, 1,3,5-Tetrahydro-triazin-2-yl und 1,2,4-Tetrahydrotriazin-3-yl, insbesondere 2-Tetrahydrofuranyl, 1,3-Dioxolan-2-yl und 1,3-Dioxan-2-y1,

35 der gegebenenfalls durch

Halogen wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor oder Chlor,

Cyano, Nitro,

40

eine Gruppe -COR⁸, beispielsweise Alkylcarbonyl wie vorstehend genannt, Alkoxycarbonyl wie vorstehend genannt, N-Alkylcarbamoyl wie vorstehend genannt;

C1-C4-Alkyl wie vorstehend genannt,

 C_1 - C_4 -Halogenalkyl wie beispielsweise Chlormethyl, Difluormethyl, Dichlormethyl, Trifluormethyl, Trichlormethyl, Chlordifluor-

- 5 methyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 1,1,2,2-Tetrafluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethyl und Pentafluorethyl, Decafluorbutyl, 1,1-Bis-trifluormethyl-2,2,2-trifluorethyl, bevorzugt Difluormethyl, Trifluormethyl, Trichlormethyl und Chlordifluormethyl;
- 10
 C3-C8-Cycloalkyl, wie beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl,
 Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl, insbesondere
 Cyclopropyl und Cyclohexyl;
- 15 C_1 - C_4 -Alkoxy wie vorstehend genannt,
 - C_1-C_4 -Halogenalkoxy wie beispielsweise Chlormethoxy, Dichlormethoxy, Trichlormethoxy, Fluormethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, Dichlorfluormethoxy, 1-Fluormethoxy, 1-Fluormet
- 20 ethoxy, 2-Fluorethoxy, 2,2-Difluorethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy und Pentafluorethoxy, insbesondere C_1 - C_3 -Halogenalkoxy wie 2,2,2-Trifluorethyloxy und 2-Chlor-2,2-difluorethoxy;
- 25 C_1 - C_4 -Alkylthio wie vorstehend genannt,
 - C_1 - C_4 -Halogenalkylthio wie vorstehend genannt,
- Di-C₁-C₄-Alkylamino wie beispielsweise Dimethylamino, Diethyl30 amino, Dipropylamino, Dibutylamino, N-Methyl-N-ethylamino, NMethyl-N-propylamino, N-Methyl-N-l-methylethylamino, NMethyl-N-l,l-Dimethylethylamino, Di-l-Methylethylamino, NEthyl-N-l-methylethylamino und N-Ethyl-N-l,l-dimethylethylamino;
- 35 gegebenenfalls substituiertes Phenyl

oder eine Oxogruppe, die gegebenenfalls auch in der tautomeren Form als Hydroxygruppe vorliegen kann, substituiert ist, beispielsweise Thiazolin-4,5-dion-2-yl, 3-Oxo-3H-1,2,4-dithiazolyl

- **40** oder 2-0xo-2H-1,3,4-dithiazolyl.
 - Benzokondensierte 5- oder 6-Ring-Heteroaromaten sind beispielsweise Benzofuranyl, Benzothienyl, Indolyl, Benzoxazolyl, Benzisoxazolyl, Benzthiazolyl, Benzisothiazolyl, Benzpyrazolyl,
- 45 Indazolyl, 1,2,3-Benzothiadiazolyl, 2,1,3-Benzothiadiazolyl, Benzotriazolyl, Benzofuroxanyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, Cinnolinyl, Chinazolinyl, Chinoxalinyl oder Phthalazinyl. Bei-

spiele für besonders bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel I sind in der folgenden Tabelle 1 zusammengestellt.

Tabelle 1: Verbindungen der Struktur Id

5

Rl Nr. \mathbb{R}^2 L М Z 1.189 CH₃ CH_3 SO₂CH₃ C12-Thienyl 15 1.190 CH_3 CH₃ Н SO₂CH₃ C13-Thienvl 1.191 CHa CH3 Н Cl SO₂CH₃ 2-Furyl 1.192 CH_3 CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 3-Furyl 1.193 CH_3 CH₃ Н SO₂CH₃ Cl 3-Methyl-isoxazol-5-yl 20 1.194 CH₃ CH₃ Н SO₂CH₃ Cl 5-Thiazolyl 1.195 CH₃ CH_3 Н Cl SO₂CH₃ 4-Thiazolyl 1.196 CH₃ CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 2-Thiazolyl 1.197 CH₃ CH₃ Н Cl SO₂CH₃ 3-Methyl-isothiazol-5-yl 1.198 CH_3 Н CH_3 Cl SO₂CH₃ 3-Isoxazolyl 25 1.199 Н CH_3 CH_3 SO₂CH₃ Cl 5-Phenyl-thiazol-2-yl 1.200 CH_3 CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 2-Pyridyl 1.201 CHa CH₃ Н SO₂CH₃ Cl 3-Pyridyl 1.202 CH3 CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 4-Pyridyl 30 1.203 CH₃ CH3 Н Cl SO₂CH₃ 1-Methyl-2-pyrrolyl 1.204 CH_3 CH3 Н Cl SO₂CH₃ 1-Methyl-1,2,4-triazol-5-;1 1.205 CH₃ CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 2-Benzthiazolyl 1.206 CH₃ CH₃ Н SO₂CH₃ Cl 2-Chinolinyl CH₃ 1.207 CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 2-Chinolinyl 35 1.208 CH_3 CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 1-Methyl-benzimidazol-2-yl 1.209 CH_3 CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 2-Oxazolyl 1.210 CH₃ CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 1-Phenyl-pyrazol-5-yl 1.211 CH_3 Н CH₃ SO₂CH₃ Cl 1-Methyl-pyrazo1-3-yl 40 1.212 CH_3 CH₃ Н SO₂CH₃ Cl 1-Methyl-pyrazo1-5-yl 1.213 CH₃ Н CH₃ SO₂CH₃ Cl 1,3-Dimethyl-pyrazol-3-yl 1.214 CH₃ Н CH_3 SO₂CH₃ Cl 1-Phenyl-pyrazol-3-yl 1.215 CH₃ CH_3 Н SO₂CH₃ Cl 1,4-Dimethyl-pyrazol-5-yl 1.216 CH₃ Н CH₃ SO₂CH₃ Cl 5-Oxazolyl 45 1.217 CH_3 CH₃ Н C1SO₂CH₃ 1,3-Dimethyl-pyrazol-4-yl 1.218 CH_3 Н CH_3 SO₂CH₃ 1,5-Dimethyl-pyrazol-4-yl

	22									
Nr. $R1$ R^2 R^3 L M Z										
:	1.219	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	l-Methyl-pyrazol-4-yl			
	1.220	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,3-Dimethyl-pyrazol-5-yl			
	1.221	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Methyl-oxazol-2-yl			
5	1.222	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Methylthio-thiazol-2-yl			
	1.223	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Methylthio-thiazol-2-yl			
	1.224	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Methoxy-1-methyl-pyra- zol-5-yl			
10	1.225	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Cyclopropyl-isoxazol-5-yl			
10	1.226	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Isopropyl-isoxazol-5-yl			
	1.227	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	(3-Methyl-phenyl)-thiazol-2-yl			
	1.228	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Methyl-thiazol-2-yl			
	1.229	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Brom-2-thienyl			
15	1.230	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Methyl-2-thienyl			
	1.231	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Methyl-2-thienyl			
	1.232	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	4-Methyl-thiazol-2-yl			
	1.233	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	4-Chlor-thiazol-2-yl			
	1.234	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4,5-Dimethyl-thiazol-2-yl			
20	1.235	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Phenyl-thiazol-2-yl			
	1.236	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Methoxy-thiazol-5-yl			
	1.237	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Methyl-2-pyridyl			
	1.238	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	6(2-Methoxyethyl)-2-pyridyl			
25	1.239	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	6-Methylthio-2-pyridyl			
	1.240	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	6-Methoxy-3-pyridyl			
	1.241	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	6-Methoxy-2-pyridyl			
	1.242	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	6-Methyl-2-pyridyl			
30	1.243	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	6-(2,2,2-Trifluor- ethoxy)-2-pyridyl			
	1.244	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	6-(2,2,2-Trifluor- ethoxy)-3-pyridyl			
	1.245	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Pyrimidinyl			
	1.246	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	6-Dimethylamino-3-pyridyl			
35	1.247	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,2,4-Thiadiazol-5-yl			
	1.248	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Ehtoxycarbonyl-1-methyl-py- razol-5-yl			
	1.249	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Methylthio-pyrimidin-5-yl			
	1.250	CH ₃	CH ₃	н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Pyrimidinyl			
40	1.251	CH ₃	CH ₃	н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Methylthio-pyrimidin-4-yl			
	1.252	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Methylthiol-1,3,4- thiadiazol-2-yl			
	1.253	СН3	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	5-Methoxy-1,3,4-thiadiazol- 2-yl			
45	1.254	CH ₃	CH ₃	н	SO ₂ CH	C1	4,5-Dihydro-thiazol-2-yl			
	1.255	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH	Cl	5-Methyl-oxazol-2-yl			
	1.256	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH	C1	5-Phenyl-oxazo1-2-yl			

	23								
	Nr.	R1	R ²	R ³	L	М	Z		
	1.257	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Methyl-oxazol-5-yl		
	1.258	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Phenyl-oxazol-5-yl		
5	1.259	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Methyl-1,3,4-oxadiazol-3-yl		
	1.260	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	5-Methyl-1,2,4-oxadiazol-5-yl		
	1.261	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Phenyl-1,3,4-oxadiazol-5-yl		
	1.262	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Trifluor- methyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl		
10	1.263	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Methyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl		
	1.264	CH ₃	CH ₃	н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Phenyl-1,2,4-oxadiazol-3-yl		
	1.265	CH ₃	CH ₃	н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Phenyl-isoxazol-3-yl		
	1.266	CH ₃	СН3	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	l·(4-Chlorphenyl)-1,2,4-tri- azol-2-yl		
15	1.267	CH ₃	CH ₃	н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Cyano-4,5-dihydro-isoxy- zol-3-yl		
	1.268	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5,6-Di- hydro-4H-1,3-thiazin-2-yl		
	1.269	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,3-Dithiolan-2-yl		
20	1.270	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,3-Dioxolan-2-yl		
20	1.271	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,3-Dithian-2-yl		
	1.272	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,3-Dioxan-2-yl		
	1.273	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,3-Oxathiolan-2-yl		
	1.274	CH ₃	CH ₃	н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,2,4-Triazol-1-yl		
25	1.275	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Methyl-1,2,4-thiadiazol-5-yl		
	1.276	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1,2,4-Thiadiazol-5-yl		
	1.277	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	Thiazolin-4,5-dion-2-yl		
	1.278	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-0x0-3-H-1,2,4-dithiazol-5-yl		
30	1.279	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-0x0-2-H-1,3,4-dithiazol-5-yl		
J 0	1.280	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Thienyl		
	1.281	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Furyl		
	1.282	CH ₃	н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Furyl		
	1.283	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl		
35	1.284	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Thiazolyl		
	1.285	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	4-Thiazolyl		
	1.286	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Thiazolyl		
	1.287	CH ₃	Н	H	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Isoxazolyl		
40	1.288	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Pyridyl		
-	1.289	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Pyridyl		
	1.290	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Pyridyl		
	1.291	CH ₃	H	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Benzthiazolyl		
	1.292	CH ₃	H	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Chinolinyl		
45	1.293	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Methyl-oxazol-2-yl		
ļ	1.294	CH ₃	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Pyrimidinyl		
L	1.295	C ₂ H ₅	H	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Thienyl		

	24								
Γ	Nr.	R1	R ²	R ³	L	М	Z		
Ţ	1.296	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Furyl		
Ī	1.297	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Furyl		
ا ۔	1.298	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl		
5	1.299	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Thiazolyl		
ľ	1.300	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Thiazolyl		
ľ	1.301	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Thiazolyl		
t	1.302	C ₂ H ₅	Н	н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Isoxazolyl		
10	1.303	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Pyridyl		
ľ	1.304	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Pyridy1		
Ì	1.305	C ₂ H ₅	Н	н	SO ₂ CH ₃	C1	4-Pyridyl		
Ì	1.306	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Benzthiazoly1		
	1.307	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Chinolinyl		
15	1.308	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	4-Methyl-oxazo1-2-yl		
	1.309	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	5-Pyrimidinyl		
	1.310	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Thienyl		
1	1.311	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Furyl		
20	1.312	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Furyl		
	1.313	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl		
	1.314	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	5-Thiazolyl		
	1.315	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	4-Thiazolyl		
	1.316	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Thiazolyl		
25	1.317	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Isoxazolyl		
	1.318	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Pyridyl		
	1.319	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Pyridyl		
	1.320	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4-Pyridyl		
30	1.321	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Benzthiazolyl		
	1.322	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Ме	2-Chinolinyl		
	1.323	C ₂ H ₅	н	Н	SO ₂ CH ₃	Ме	4-Methy1-oxazol-2-yl		
	1.324	C ₂ H ₅	CH ₃	H	SO ₂ CH ₃	Ме	5-Pyrimidinyl		
	1.325	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Me	3-Thienyl		
35	1.326	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Me	2-Furyl		
	1.327	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Ме	3-Fury1		
	1.328	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Ме	3-Methy1-isoxazol-5-yl		
	1.329	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Ме	5-Thiazolyl		
40	1.330	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Ме	4-Thiazolyl		
	1.331	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Ме	2-Thiazolyl		
	1.332	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Me	3-Isoxazolyl		
	1.333	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Ме	2-Pyridy1		
	1.334	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃		3-Pyridy1		
45	1.335	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃		4-Pyridyl		
	1.336	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH	Me	2-Benzthiazolyl		

	C	1					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	Nr.	R1	R ²	R ³	L	М	Z
	1.337	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃		2-Chinolinyl
	1.338	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	CH ₃	4-Methyl-oxazol-2-yl
5	1.339	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	CH ₃	5-Pyrimidinyl
	1.340	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	СН3	3-Thienyl
10	1.341	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	2-Furyl
	1.342	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	СН3	3-Furyl
15	1.343	CH₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	3-Methyl-isoxazol-5-yl
	1.344	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	5-Thiazolyl
20	1.345	CH3	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	4-Thiazolyl
	1.346	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	2-Thiazolyl
25	1.347	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	3-Isoxazolyl
	1.348	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	2-Pyridyl
30	1.349	CH ₃	CH3	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	3-Pyridyl
	1.350	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	4-Pyridyl
35	1.351	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	2-Benzthiazolyl
	1.352	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH₃	2-Chinolinyl
40	1.353	CH ₃	CH ₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH₃	4-Methyl-oxazol-2-yl
	1.354	CH ₃	СН₃	p-CH ₃ -C ₆ H ₄ -SO ₂	SO ₂ CH ₃	CH ₃	5-Pyrimidinyl
45	1.355	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Thienyl
	1.356	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Thienyl
	1.357	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Furyl

	Nr.	R1	R ²	R ³	L	М	Z
	1.358	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Furyl
	1.359	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Methyl-isoxazol-5-yl
_	1.360	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	5-Thiazolyl
5	1.361	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	4-Thiazolyl
	1.362	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Thiazolyl
	1.363	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Methyl-isothiazol-5-yl
	1.364	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Isoxazolyl
10	1.365	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Phenyl-thiazol-2-yl
	1.366	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Pyridyl
	1.367	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Pyridyl
	1.368	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	4-Pyridyl
	1.369	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	1-Methyl-2-pyrrolyl
15	1.370	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	1-Methyl-1,2,4-triazol-5-yl
	1.371	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Benzthiazolyl
	1.372	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Chinolinyl
	1.373	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Chinolinyl
20	1.374	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	1-Methyl-benzimidazol-2-yl
	1.375	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Oxazolyl
	1.376	CH ₃	CF ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	5-0xazo1yl

Die Verbindungen I und deren landwirtschaftlich brauchbaren Salze eignen sich – sowohl als Isomerengemische als auch in Form der reinen Isomeren – als Herbizide. Die I enthaltenden herbiziden Mittel bekämpfen Pflanzenwuchs auf Nichtkulturflächen sehr gut, besonders bei hohen Aufwandmengen. In Kulturen wie Weizen, Reis, Mais, Soja und Baumwolle wirken sie gegen Unkräuter und Schadgräser, ohne die Kulturpflanzen nennenswert zu schädigen. Dieser Effekt tritt vor allem bei niedrigen Aufwandmengen auf.

Unter Berücksichtigung der Vielseitigkeit der Applikationsmethoden können die Verbindungen I bzw. sie enthaltende Mittel noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden. In Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:

Allium cepa, Ananas comosus, Arachis hypogaea, Asparagus

40 officinalis, Beta vulgaris spp. altissima, Beta vulgaris spp.
rapa, Brassica napus var. napus, Brassica napus var.
napobrassica, Brassica rapa var. silvestris, Camellia sinensis,
Carthamus tinctorius, Carya illinoinensis, Citrus limon, Citrus
sinensis, Coffea arabica (Coffea canephora, Coffea liberica),

45 Cucumis sativus, Cynodon dactylon, Daucus carota, Elaeis guineensis, Fragaria vesca, Glycine max, Gossypium hirsutum, (Gossypium arboreum, Gossypium herbaceum, Gossypium vitifolium),

27

Helianthus annuus, Hevea brasiliensis, Hordeum vulgare, Humulus lupulus, Ipomoea batatas, Juglans regia, Lens culinaris, Linum usitatissimum, Lycopersicon lycopersicum, Malus spp., Manihot esculenta, Medicago sativa, Musa spp., Nicotiana tabacum (N.

- 5 rustica), Olea europaea, Oryza sativa, Phaseolus lunatus, Phaseolus vulgaris, Picea abies, Pinus spp., Pisum sativum, Prunus avium, Prunus persica, Pyrus communis, Ribes sylvestre, Ricinus communis, Saccharum officinarum, Secale cereale, Solanum tuberosum, Sorghum bicolor (s. vulgare), Theobroma cacao, Trifo-
- 10 lium pratense, Triticum aestivum, Triticum durum, Vicia faba, Vitis vinifera, Zea mays.

Darüber hinaus können die Verbindungen I auch in Kulturen, die durch Züchtung einschließlich gentechnischer Methoden gegen die 15 Wirkung von Herbiziden tolerant sind, verwandt werden.

Die Applikation der herbiziden Mittel bzw. der Wirkstoffe kann im Vorauf lauf- oder im Nachauflaufverfahren erfolgen. Sind die Wirkstoffe für gewisse Kulturpflanzen weniger verträglich, so

20 können Ausbringungstechniken angewandt werden, bei welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, daß die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte 25 Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).

Die Verbindungen I bzw. die sie enthaltenden herbiziden Mittel können beispielsweise in Form von direkt versprühbaren wäßrigen Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch hochprozentigen wäßrigen,

- 30 öligen oder sonstigen Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die fein-
- 35 ste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

Als inerte Zusatzstoffe kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, alipha-

- 40 tische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z. B. Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, alkylierte Benzole oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon oder stark polare Lösungsmittel, wie N-Methylpyrrolidon oder Wasser in
- 45 Betracht.

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Suspensionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergierbaren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz, Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Als oberflächenaktive Stoffe (Adjuvantien) kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z. B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, 15 sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa, Hepta- und Octadecanolen sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins 20 bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenyl-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether 25 oder Polyoxypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder ge-30 meinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z. B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe stoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat,

40 Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder

Die Konzentrationen der Wirkstoffe I in den anwendungsfertigen

45 Zubereitungen können in weiten Bereichen variiert werden. Die
Formulierungen enthalten im allgemeinen 0,001 bis 98 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 95 Gew.-%, Wirkstoff. Die Wirkstoffe werden

andere feste Trägerstoffe.

29

dabei in einer Reinheit von 90 % bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR-Sektrum) eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen I können beispielsweise wie 5 folgt formuliert werden:

1 20 Gewichtsteile der Verbindung Nr. 1.28 werden in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen alkyliertem Benzol, 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Ausgießen und feines Verteilen der Lösung in 100 000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew. % des Wirkstoffs enthält.

20 Gewichtsteile der Verbindung Nr. 1.28 werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 30 Gewichtsteilen Isobutanol, 20 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenyl und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100 000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew. % des Wirkstoffs enthält.

20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 1.28 werden in einer Mischung gelöst, die aus 25 Gewichtsteilen Cyclohexanon, 65 Gewichtsteilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 1.280 bis 280 °C und 10 Gewichtsteilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in 100 000 Gewichtsteilen Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion, die 0,02 Gew. % des Wirkstoffs enthält.

20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 1.28 werden mit
3 Gewichtsteilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-a-sulfonsäure, 17 Gewichtsteilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfit-Ablauge
und 60 Gewichtsteilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut
vermischt und in einer Hammermühle vermahlen. Durch feines Verteilen der Mischung in 20 000 Gewichtsteilen Wasser enthält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew. % des
Wirkstoffs enthält.

30

V 3 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 1.28 werden mit 97 Gewichtsteilen feinteiligem Kaolin vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 3 Gew. % des Wirkstoffs enthält.

5

10

VI

20 Gewichtsteile des Wirkstoffs Nr. 1.28 werden mit 2 Gewichtsteilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gewichtsteilen Fettalkohol-polyglykolether, 2 Gewichtsteilen Natriumsalz eines Phenol-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates und 68 Gewichtsteilen eines paraffinischen Mineralöls innig vermischt. Man erhält eine stabile ölige Dispersion.

- VII 1 Gewichtsteil der Verbindung Nr. 1.28 wird in einer

 Mischung gelöst, die aus 70 Gewichtsteilen Cyclohexanon,

 20 Gewichtsteilen ethoxyliertem Isooctylphenol und

 10 Gewichtsteilen ethoxyliertem Rizinusöl besteht. Man
 erhält ein stabiles Emulsionskonzentrat.
- 20 VIII 1 Gewichtsteil der Verbindung Nr. 1.28 wird in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gewichtsteilen Cyclohexanon und 20 Gewichtsteilen Emulphor EL besteht. Man erhält ein stabiles Emulsionskonzentrat.
- 25 Zur Verbreiterung des Wirkungsspektrums und zur Erzielung synergistischer Effekte können die Pyrazolyl-benzoylderivate I mit zahlreichen Vertretern anderer herbizider oder wachstums-regulierender Wirkstoffgruppen gemischt und gemeinsam ausgebracht werden. Beispielsweise kommen als Mischungspartner Diazine, 4H-3,
- 30 1-Benzoxazinderivate, Benzothiadiazinone, 2, 6-Dinitroaniline, N-Phenylcarbamate, Thiolcarbamate, Halogencarbonsäuren, Triazine, Amide, Harnstoffe, Diphenylether, Triazinone, Uracile, Benzofuranderivate, Cyclohexan-1,3-dionderivate, die in 2-Stellung z. B. eine Carboxy- oder Carbimino-Gruppe tragen, Chinolincarbon-
- 35 säurederivate, Imidazolinone, Sulfonamide, Sulfonylharnstoffe, Aryloxy-, Heteroaryloxyphenoxypropionsäuren sowie deren Salze, Ester und Amide und andere in Betracht.
- Außerdem kann es von Nutzen sein, die Verbindungen I allein oder 40 in Kombination mit anderen Herbiziden auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt, gemeinsam auszubringen, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von
- 45 Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden. Es können auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate zugesetzt werden.

31

Die Aufwandmengen an Wirkstoff betragen je nach Bekämpfungsziel, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium 0.001 bis 3.0, vorzugsweise 0.01 bis 1.0 kg/ha aktive Substanz (a.S.).

5 Anwendungsbeispiele

wurde.

Die herbizide Wirkung der Pyrazolyl-benzoylderivate der Formel I ließ sich durch Gewächshausversuche zeigen:

10 Als Kulturgefäße dienten Plastikblumentöpfe mit lehmigem Sand mit etwa 3,0 % Humus als Substrat. Die Samen der Testpflanzen wurden nach Arten getrennt eingesät.

Bei Vorauflaufbehandlung wurden die in Wasser suspendierten oder emulgierten Wirkstoffe direkt nach Einsaat mittels fein verteilender Düsen aufgebracht. Die Gefäße wurden leicht beregnet, um Keimung und Wachstum zu fördern, und anschließend mit durchsichtigen Plastikhauben abgedeckt~ bis die Pflanzen angewachsen waren. Diese Abdeckung bewirkt ein gleichmäßiges Keimen der Testpflanzen, sofern dies nicht durch die Wirkstoffe beeinträchtigt

Zum Zweck der Nachauflaufbehandlung werden die Testpflanzen je nach Wuchsform erst bis zu einer Wuchshöhe von 3 bis 15 cm ange25 zogen und erst dann mit den in Wasser suspendierten oder emulgierten Wirkstoffen behandelt. Die Testpflanzen werden dafür entweder direkt gesät und in den gleichen Gefäßen aufgezogen oder sie werden erst als Keimpflanzen getrennt angezogen und einige Tage vor der Behandlung in die Versuchsgefäße verpflanzt.

Die Pflanzen wurden artenspezifisch bei Temperaturen von 10 - 25°C bzw. 20 - 35°C gehalten. Die Versuchsperiode erstreckte sich über 2 bis 4 Wochen. Während dieser Zeit wurden die Pflanzen gepflegt, und ihre Reaktion auf die einzelnen Behandlungen wurde ausgewertet.

Bewertet wurde nach einer Skala von 0 bis 100. Dabei bedeutet 100 kein Aufgang der Pflanzen bzw. völlige Zerstörung zumindest der oberirdischen Teile und 0 keine Schädigung oder normaler 40 Wachstumsverlauf.

Tabelle 2 - Herbizide Aktivität bei Nachauflaufanwendung im Gewächshaus

5

10

BspNr.	1.28				
Aufwandmenge (kg/ha a. S.)	0.125	0.0625			
Testpflanzen	Schädigung in %				
ZEAMX	10	0			
CHEAL	95	95			
SINAL	90	90			

20 '

Tabelle 3 - Herbizide Aktivität bei Nachauflaufanwendung im Gewächshaus

25

30

	BspNr.	1.98				
35	Aufwandmenge (kg/ha a. S.)	0.125	0.0625			
	Testpflanzen	Schädigung in %				
	ZEAMX	15	10			
	ECHCG	100	100			
	SETFA	98	90			
40	CHEAL	98	98			
	SINAL	100	95			

33

Herstellungsbeispiele

30

45

- A) Herstellung der Ausgangsstoffe
- 5 1. 2-Chlor-3-formyl-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester
- a. Zu einer Suspension von 286 g (2.14 mol) Aluminiumtrichlorid in 420 ml 1,2-Dichlorethan wurde bei 15-20°C eine
 Lösung von 157 g (2 mol) Acetylchlorid in 420 mol
 1,2-Dichlorethan getropft. Anschließend wurde eine Lösung
 von 346 g (2 mol) 2-Chlor-6-methylthio-toluol in 1 l
 1,2-Dichlorethan zugetropft. Nach 12 Stunden Nachrühren
 wurde das Reaktionsgemisch in eine Mischung aus 3 l Eis
 und 1 l konz. HCl gegossen. Es wurde mit Methylenchlorid
 extrahiert, die organische Phase mit Wasser gewaschen,
 mit Natriumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand
 wurde im Vakuum destilliert.
- Man erhielt 256 g (60 % d.Th.) 2-Chlor-3-methyl-4-methylthio-acetophenon, Fp.: 46°C
- b. 163 g (0.76 mol) 2-Chlor-3-methyl-4-methylthio-acetophenon wurden in 1,51 Eisessig gelöst , mit 18,6 g Natrium-wolframat versetzt und unter Kühlung 173,3 g 30 %ige Wasserstoffperoxidlösung zugetropft. Es wurde 2 Tage nachgerührt und anschließend mit Wasser verdünnt. Der ausgefallene Feststoff wurde abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet.
- Man erhielt 164 g (88% d. Th.) 2-Chlor-3-methyl-4-methyl-sulfonyl-acetophenon, Fp.: 110-111°C
- c. 82 g (0.33 mol) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-acetophenon wurden in 700 ml Dioxan gelöst und bei Raumtemperatur mit 1 l einer 12,5 %igen Natriumhypochloritlosung
 versetzt. Anschließend wurde 1 Stunde bei 80°C nachgerührt. Nach dem Abkühlen bildeten sich zwei Phasen, von
 denen die untere mit Wasser verdünnt und schwach angesäuert wurde. Der ausgefallene Feststoff wurde mit Wasser
 nachgewaschen und getrocknet.

Man erhielt 60 g (73 % d.Th) 2-Chlor-3-methyl-4-methyl-sulfonyl-benzoesäure, Fp.: $230-231^{\circ}C$.

d. 100 g (0.4 mol) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoesäure wurden in 1 l Methanol gelöst und bei Rückflußtemperatur 5 Stunden mit HCl begast. Anschließend wird eingeengt.

5

Man erhielt 88.5 g (84 % d.Th.) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester, Fp.: 107-108°C

- e. 82 g (0.31 mol) 2-Chlor-3-methyl-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester werden in 21 Tetrachlormethan gelöst und
 unter Belichtung portionsweise mit 56 g (0.31 mol)
 N-Bromsuccinimid versetzt. Das Reaktionsgemisch wurde
 filtriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand in 200
 ml Methyl-tert.-butylether aufgenommem. Die Lösung wird
 mit Petrolether versetzt, der ausgefallene Feststoff
 abgesaugt und getrocknet.
 - Man erhielt 74,5 g (70 % d.Th) 3-Brommethyl-2-chlor-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester, Fp.: $74-75^{\circ}$ C.

20

25

- f. Eine Lösung von 41 g (0.12 mol) 3-Brommethyl-2-chlor-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester in 250 ml Acetonitril wurde mit 42,1 g (0.36 mol) N-Methylmorpholin-Noxid versetzt. Der Ansatz wurde 12 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt, anschließend eingeengt und der Rückstand in Essigester aufgenommen. Die Lösung wurde mit Wasser extrahiert, mit Natriumsulfat getrocknet und eingeengt.
- Man erhielt 31,2 g (94 % d.Th.) 2-Chlor-3-formyl-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester, Fp.: 98-105°C
 - 2. 2-Chlor-4-methylsulfonyl-3-(trifluormethylsulfonyl)oxy-ben-zoesäure-methylester

35

40

- a. 101 g (0.41 mol) 2-Chlor-3-hydroxy-4-methylsulfonyl-benzoesäure werden in 1,31 Methanol gelöst und unter Rückfluß 4 Stunden mit HCl begast. Die Lösung wurde eingeengt, der Rückstand mit Dichlormethan aufgenommen und mit K_2CO_3 -Lösung extrahiert. Die wäßrige Phase wurde mit verdünnter Salzsäure auf pH 7 eingestellt und mit Dichlormethan gewaschen. Anschließend wurde auf pH l angesäuert und das Produkt mit Dichlormethan extrahiert.
- Man erhielt 76,2 g (71 % d.Th.) 2-Chlor-3-hydroxy-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester.

35

- b. Eine Lösung aus 76 g (0,29 mol) 2-Chlor-3-hydroxy-4-me-thylsulfonyl-benzoesäuremethylester und 68 g Pyridin in 700 ml Dichlormethan wurde bei -20°C mit 89 g (0.32 mol) Trifluormethansulfonsäureanhydrid versetzt. Die Lösung wurde 12 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt, mit Dichlormethan verdünnt und mit Wasser extrahiert. Die organische Phase wurde über Magnesiumsulphat getrocknet und eingeengt.
- Man erhielt 94 g (82 % d.Th) 2-Chlor-4-methyl-sulfonyl-3-(trifluormethylsulfonyl)oxy-benzoesäure-methylester, Fp.: 69°C.
 - B) Herstellung der Zwischenprodukte

15

- 1. 3-(3-Isopropylisoxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester
- a. 30 g (102 mmol) 3-Brom-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester, 90 mg Palladiumdichlorid und 240 mg Triphenylphosphin in 200 ml Diethylamin und 60 ml Dimethylformamid
 werden mit 10 g (102 mmol) (Trimethylsilyl)-acetylen und
 180 mg Kupfer-I-jodid versetzt und 4,5 Stunden bei 40°C
 gerührt. Anschließend wurde noch 12 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Das Reaktionsgemisch wurde filtriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand über
 Kieselgel mit Toluol als Laufmittel chromatographiert.
- Man erhielt 17,3g (55% d.Th.) 4-Methylsulfonyl-3-(trimethylsilyl)ethinyl-benzoesäuremethylester als Öl.
- b. 25 g 4-Methylsulfonyl-3-(trimethylsilyl)ethinyl-benzoe-säuremethylester werden mit 100 ml Methanol und 0,9 g Kaliumkarbonat 18 Stunden bei Raumtemperatur gerührt.
 35 Anschließend wurde vom Feststoff abgesaugt, eingeengt und mit Essigester/Wasser extrahiert. Die organische Phase wurde über Natriumsulfat getrocknet und eingeengt.
- Man erhielt 15 g (79 % d.Th.) 4-Methylsulfonyl-3-ethinyl-40 benzoesäure-methylester, Fp.: 95-98°C.
- c. 13,5 g (57 mmol) 4-Methylsulfonyl-3-ethinyl-benzoesäuremethylester werden in 50 ml Dichlormethan gelöst, mit
 5,2g (60 mmol) Isobutyraldehydoxim versetzt und 41 g
 einer 12,5 %igen Natriumhypochloritlösung zugetropft.
 Anschließend wurde 24 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Der Reaktionsansatz wurde anschließend mit

Dichlormethan/Wasser extrahiert, die organische Phase eingeengt und der Rückstand über Kieselgel mit Toluol/Essigester als Laufmittel chromatographiert.

- Man erhielt 8,8 g (48 % d.Th) 3-(3-Isopropyl-isoxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester, Fp.: 102-104°C.
- 2-Chlor-3-(isoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester

25

30

35

40

a. 15 g (54 mmol) 2-Chlor-3-formyl-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester (Beisp. A.1.) und 4,2 g (60 mmol)
Hydroxylaminhydrochlorid werden mit 300 ml Methanol gerührt und eine Lösung von 3,18 g (30 mmol) Natriumcarbonat in 80 ml Wasser zugetropft. Die Reaktionsmischung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt, anschließend wird das Methanol abdestilliert und der Ansatz
mit Ether/Wasser extrahiert. Die Etherphase wird mit Natriumsulfat getrocknet und eingeengt.

Man erhält 14,4 g (91% d.Th.) 2-Chlor-3-hydroxyimino-methyl-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester, Fp.: 126-128 °C.

b. 5,3 g (18 mmol) 2-Chlor-3-hydroxyiminomethyl-4-methyl-sulfonyl-benzoesäuremethylester werden in 50 ml Dichlormethan gelöst und bei 0-5°C 30 Minuten lang Acetylen eingeleitet. Anschließend wird mit mit einer Spatelspitze Natriumacetat versetzt und 15ml einer 10%igen Natriumhypochlorit-Lösung bei 10°C unter weiterer Acetylen-Einleitung zutropft. Nach beendeter Zugabe wird für weitere 15 Minuten Acetylen bei 10°C eingeleitet und anschließend 12 Stunden nachgerührt. Danach werden die Phasen getrennt, die organische Phase mit Wasser gewaschen, mit

Man erhält 4,8 g (84 % d.Th.) 2-Chlor-3-(isoxazol-3-y1)-4-methylsulfonyl-benzoesäure-methylester, Fp.: 145-147°C.

3. 2-Chlor-3-(thiazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester

Natriumsulfat getrocknet und eingeengt.

33 g (88 mmol) 2-(Tributylstannyl)-thiazol, 17,5 g (44 mmol) 2-Chlor-4-methylsulfonyl-3-(trifluormethylsulfonyl)oxy-ben-zoesäure-methylester (Beisp. A.2.) , 5,8 g Lithiumchlorid, lg

Tetrakis-(triphenylphosphin)-palladium-(0), eine Spatelspitze 2,6-Di-tert.-butyl-4-methyl-phenol und 200 ml 1,4-Dioxan werden in einem Autoklaven 3 Stunden bei 140 °C unter Eigendruck gerührt. Nach dem Abkühlen wird die Reaktionsmischung über eine Kieselgelschicht abfiltriert, mit Methyl-tert.-butylether nachgewaschen und eingeengt. Der Rückstand wird über Kieselgel mit Toluol/Essigester als Laufmittel chromatographiert.

- Man erhält 9,1 g (62,6% d.Th.) 2-Chlor-3-(thiazol-2-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester, Fp.: 135-138 °C.
 - 4. 2-Chlor-3-(oxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoesäuremethylester

25 g (0,09 mol) 2-Chlor-3-formyl-4-methylsuflonyl-benzoe-säuremethylester (Beisp. A.1.), 17,6 g (0,09 mol) Tosylmethylenisocyanid und 6,2 g (0,045 mol) fein gepulvertes Kaliumcarbonat werden mit 450 ml Methanol 5 Stunden bei Rückflußtemperatur gerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel abgezogen, der Rückstand in Essigester aufgenommen und mit Wasser extrahiert. Die Essigesterphase wird mit Natriumsulfat getrocknet und eingeengt.

25 Man erhält 24,7 g (87 % d.Th.) 2-Chlor-3-(oxazol-5-yl)-4-methylsulfonylbenzoesäuremethylester, ¹H-NMR (CDCl₃) δ: 8,24 (d,1H), 8,15 (s,1H), 8,01 (d,1H), 7,40 (s,1H), 4,0 (s,3H), 2,96 (s,3H)

In analoger Weise werden die in der nachfolgenden Tabelle aufgeführten Zwischenprodukte erhalten:

35

5

Tabelle 4

5

IIIa

0	Nr.	т	L	М	Z	Phys. Daten FP [°C] bzw. ¹ H-NMR
	4.1	Methoxy	-SO ₂ Me	Cl	3-Furyl	1 H-NMR(CDC1 ₃) δ : 8,24 (d,1H),7,82 (d,1H), 7,64 (m,2H),6,55 (s,1H) 3,99 (s,3H),2,80 (s,3H)
5	4.2	Methoxy	-SO ₂ Me	Н	2-Thiazoly1	95 - 98
.0	4.3	Ethoxy	-SO ₂ Et	C1	2-Thiazolyl	1H-NMR(CDC1 ₃) δ: 8,18 (d,1H),7,97 (m,2H), 7,71 (d,1H)),4,47 (q,2H) 3,36 (q,2H),1,42 (t,3H), 1,24 (t,3H)
U	4.4	ОН	-SO ₂ CH ₃	C1	2-Thiazoly1	288-290
	4.5	ОН	-SO ₂ CH ₃	C1	2-Thienyl	177-180
	4.6	ОН	-SO ₂ CH ₃	CH3	2-Thienyl	175-178
	4.7	ОН	-SO ₂ CH ₃	CH ₃	2-Furyl	167-171
25	4.8	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	CH ₃	2-Thienyl	91-95
	4.9	ОН	-SO ₂ CH ₃	Н	2-Fury1	219-223
	4.10	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	CH ₃	2-Fury1	103-106
	4.11	ОН	-SO ₂ CH ₃	Н	2-Thienyl	222-224
30	4.12	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	C1	3-Isoxa- zolyl	1H-NMR (CDCl ₃): 8,62(1H); 8,18 (1H); 8,00 (1H); 6,58 (1H); 3,98 (3H); 3,22 (3H)
35	4.13	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	Cl	5-Phenyl- oxazo1-2-y1	
J	4.14	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	Cl	5-Oxazoly1	1H-NMR (CDCl ₃): 8,76(1H); 8,22 (1H); 8,10 (1H); 7,63 (1H); 4,04(3H); 3,08 (3H)
40	4.15	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	Cl	5-Cyclo- propylis- oxazolyl	1H-NMR (CDCl ₃): 8,20 (1H); 7,95 (1H); 6,12 (1H); 3,98 (3H); 3,22 (3H); 2,15 (1H); 1,03-1,09 (4H)
45	4.16	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	C1	4,5-Dihy-droisoxa-zol-3-y1	1H-NMR (CDCl ₃): 8,12 (1H); 7,98 (1H); 4,60 (2H); 3,98 (3H); 3,42 (2H); 3,25 (3H)

	Nr.	T	L	М	Z	Phys. Daten FP [°C] bzw. ¹ H-NMR
5	4.17	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	Cl	5-Methyl-1, 2,4-oxadia- zol-3-yl	102-105
	4.18	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	C1	4,5-Dihydro- oxazol-2-yl	1H-NMR (CDCl ₃): 8,08(1H); 7,98 (1H); 4,57 (2H); 4,12 (2H); 3,98 (3H); 3,29 (3H)
10	4.19	ОН	-SO ₂ CH ₃	Cl	3-Furyl	1H-NMR (CDCl ₃): 8,29(1H); 8,02 (1H); 7,67 (2H); 6,59 (1H); 2,83 (3H)
15	4.20	Methoxy	-SO ₂ CH ₃	C1	3-Thienyl	1H-NMR (CDCl ₃): 8,23 (1H); 7,84 (1H); 7,49 (2H); 7,13 (1H); 3,98 (3H); 2,62 (3H)
	4.21	ОН	-SO ₂ CH ₃	Н	3-Furyl	200-202
20	4.22	ОН	-SO ₂ CH ₃	C1	5-Methyl-4- phenyl- thiazol- 2-yl	200-204

Tabelle 5

25 C) Herstellung der Endprodukte

- 1. 1,3-Dimethyl-4-[2-Chlor-4-methylsulfonyl-3-(oxazol-5-yl)-benzoyl]-5-hydroxy-pyrazol (Beispiel 1.28)
- 30 a. 1,22 g (10,9 mmol) 1,3-Dimethyl-5-hydroxypyrazol und 1,1 g (10,9 mmol) Triethylamin werden in 75 ml Acetonitril gelöst und bei 0°C mit 3,5 g (10,9 mmol) 2-Chlor-4-methylsulfonyl-3-(oxazol-5-yl)-benzoylchlorid in 50 ml Acetonitril versetzt. Es wird 35 1 Stunde bei 0°C nachgerührt und anschließend bei Raumtemperatur 4,45 g (44 mmol) Triethylamin und 0,61 g (7,2 mmol) Acetocyanhydrin zugetropft. Die Lösung wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wird zunächst mit verdünnter Salz-40 säure versetzt und mit Methyl-tert.-butylether extrahiert. Die Etherphase wird dann mit 5 % Kaliumcarbonatlösung extrahiert. Aus der wäßrigen Phase wird nach dem Ansäuern mit Salzsäure das Produkt mit Essigester extrahiert. Die Essigesterphase wird mit Na-45 triumsulfat getrocknet und eingeengt.

40

Man erhält 1,2 g Rohprodukt, das Säulenchromatographisch gereinigt wird.

Man erhält 0,4 g (27 % d.Th.)

5

1,3-Dimethyl-4-[2-Chlor-4-methyl-sulfonyl-3-(oxazo1-5-yl)-benzoyl]-5-hydroxy-pyrazol, Fp.: 236 - 241°C.

10

In analoger Weise werden die in der nachfolgenden Tabelle aufgeführten Verbindungen erhalten:

Tabelle 5

15

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & & & \\
& & & \\
N N N & & \\
& & \\
R^1 & & R^3
\end{array}$$

20

	Nr.	R ¹	R ²	R ³	L	М	Z	FP[°C] bzw. ¹ H-NMR
	5.1.	CH ₃	CF ₃	H	SO ₂ CH ₃	Cl	5-Oxazolyl	183-190
25	5.2	CH ₃	CH ₃	H	SO ₂ CH ₃	C1	5-Oxazolyl	236-241
	5.3	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	3-Isoxazolyl	117-130
	5.4	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	C1	4,5-Dihy- droisoxa- zol-3-yl	125-130
30	5.5	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	4,5-Dihy- droisoxa- zol-3-yl	61-65
	5.6	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	3-Isoxazolyl	175-178
	5.7	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Thiazolyl	125
35	5.8	CH ₃	CH ₃	Н	SO ₂ CH ₃	Cl	2-Thienyl	90
	5.9	CH ₃	н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Thiazoly1	78
	5.10	C ₂ H ₅	Н	Н	SO ₂ CH ₃	C1	2-Thiazolyl	191-194

Patentansprüche

Pyrazol-4-yl-benzoylderivate der Formel I

5

10

15

20

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

- L,M Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, wobei diese Gruppen gegebenenfalls durch ein bis fünf Halogenatome oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiert sein können, Halogen, Cyano, Nitro, eine Gruppe $(Y)_n$ - $S(0)_mR^7$ oder eine Gruppe $(Y)_n$ -CO- R^8
- ein 5- oder 6-gliedriger heterocyclischer, gesättigter oder ungesättigter Rest, enthaltend ein bis drei Heteroatome, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, der gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, eine Gruppe -CO-R⁸, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio,
- Di-C₁-C₄-Alkylamino, gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl substituiertes Phenyl oder eine Oxogruppe, die gegebenenfalls auch in der tautomeren Form als Hydroxygruppe vorliegen kann, substituiert ist oder der mit einem ankondensierten, gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl substituierten Phenylring, einem ankondensierten Carbocyclus oder einem ankondensierten,
- gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C_1 - C_4 -Alkyl, Di- C_1 - C_4 -Alkylamino, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, oder C_1 - C_4 -Halogenalkyl substituierten zweiten Heterocyclus ein bicyclisches System bildet.
 - Y O, NR9
 - n null oder eins
 - m null, eins oder zwei
- 40 R^7 C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl oder NR^9R^{10}
 - R^8 C_1-C_4 -Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, oder \mathbb{R}^9R^{10}
 - R^9 Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl

42

R¹⁰ C₁-C₄-Alkyl

Q ein in Stellung 4 verknüpfter Pyrazolring der Formel II

$$\begin{array}{c|c}
R^2 \\
N \\
N \\
N \\
R^1
\end{array}$$
OR³

in welcher

5

15

20

45

R1 C₁-C₄-Alkyl

10 R^2 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl oder C_1 - C_4 -Halogenalkyl und

 ${\tt R}^3$ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Phenylsulfonyl oder Alkylphenylsulfonyl bedeuten,

sowie landwirtschaftlich übliche Salze der Verbindungen I.

Pyrazol-4-yl-benzoylderivate der Formel Ia

$$Q \xrightarrow{M} Z$$

$$L$$

in der L für C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkylthio, C_1 - C_4 -Alkyl-

C1-C4-Halogenalkoxy, C1-C4-Halogenalkylthio, C1-C4-Alkylsulfonyl, Halogen, Nitro oder Cyano und M für Wasserstoff, C1-C6-Alkyl, C2-C6-Alkenyl, C2-C6-Alkinyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Alkylthio, C1-C4-Halogenalkyl, C1-C4-Halogenalkoxy, C1-C4-Halogenalkylthio, C1-C4-Alkylsulfonyl, Halogen, Nitro oder Cyano steht und Q und Z die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben.

Pyrazolbenzoylderivate der Formel Ib

$$Q \xrightarrow{Q} Z$$
Ib

in der L und M für C_1 - C_6 -Alkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Halogenalkylthio, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, Halogen, Nitro oder Cyano stehen und Q und Z die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben.

4. Pyrazol-4-yl-benzoylderivate der Formel I gemäß Anspruch 1 in der die Reste L bzw. M für Wasserstoff, Methyl, Methoxy, Methylthio, Chlor, Cyano, Methylsulfonyl, Nitro oder Trifluormethyl stehen.

5

5. Verfahren zur Herstellung der Pyrazol-4-yl-benzoylderivate der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pyrazole der Formel IIa

10

$$\begin{array}{c|c} R^2 \\ \hline \\ N \\ OH \\ R^1 \end{array}$$

15

mit einem Benzoylderivat der Formel III

20

wobei T = Halogen bedeutet und L, M und Z die in Anspruch 1
genannte Bedeutung haben, umsetzt.

6. Herbizides Mittel, enthaltend mindestens ein Pyrazol-4-ylbenzoylderivat der Formel I gemäß Anspruch 1 und übliche inerte Zusatzstoffe.

30

- 7. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses, dadurch gekennzeichnet, daß man eine herbizid wirksame Menge eines Pyrazol-4-yl-benzoylderivates der Formel I gemäß Anspruch 1 auf die Pflanzen oder deren Lebensraum einwirken läßt.
- Pyrazol-4-yl-benzoylderivate der Formel I gemäß Anspruch 1, in der Z ein 5- oder 6-gliedriger Heteroaromat bedeutet, enthaltend ein bis drei Heteroatome, ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff, der gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, Di-C₁-C₄-Alkylamino,
- gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl oder

 C₁-C₄-Halogenalkyl substituiertes Phenyl substituiert ist oder
 ein gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₄-Alkyl

oder C_1 - C_4 -Halogenalkyl substituierter benzokondensierter 5- oder 6-Ring-Heteroaromat;

und L, M und Q die in Anspruch 1 genannte Bedeutung haben.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interna. Junales Aktenzeiehen
PCT/EP 96/00635

A. KLAS	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		
IPK 6	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D409/10 C07D413/10 C07D41	7/10 A01N43/56	
Nach der I	internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationaler	n Klassifikation und der IPK	
B. RECH	ERCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssy CO7D	mbole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprufstoff gehorende Veröffentlichungen	a, soweit diese unter die recherchierten Gebie	ete fallen
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evtl. verwendet	e Suehbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ang	gabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	EP,A,0 282 944 (NISSAN CHEMICAL LTD.) 21.September 1988 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 293 - Seite 295; Ans siehe Seite 47, Zeile 31		1-8
Y	F.D. KING: "Medicinal Chemistry Principles and Practice" 1994, THE ROYAL SOCIETY OF CHEM CAMBRIDGE, GB XP002000848 siehe Seite 208; Tabelle 2, 3. E "CARBOXYLIC ESTER GROUP"	IISTRY ,	1-8
A .	EP,A,O 410 552 (SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT) 30.Januar 19 siehe Seite 9 - Seite 10; Beispi 1.01-1.12	91 ele	1-8
Wester entine	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu hmen	X Siche Anhang Patentfamilie	
'A' Veröffer aber nu 'E' älteres I Anmeld 'L' Veröffer scheiner anderer soll ode ausgefü 'O' Veröffer eine Be: 'P' Veröffer dem bei	ntlichung, die sieh auf eine mündliche Offenbarung, nurzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem iniernationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf erfinderischer Tängi werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategone in diese Verbindung für einen Fachmann '&' Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	at worden ist und mit der ur zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden zutung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf ichtet werden zutung; die beanspruchte Erfindung iett berühend betrachtet i einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist in Patentfamilie ist
	bschlusses der internationalen Recherche April 1996	Absendedatum des internationalen Ree	herchenbenchts
	ostanschrift der Internationale Reeherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Fink, D	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internacionales Aktenzeichen
PCT/EP 96/00635

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP-A-282944	21-09-88	AU-B- AU-B- CA-A- CN-B- DK-B- SU-A- US-A- US-A- US-A- US-A-	599468 1309988 1328260 1023011 170668 1836018 4948887 5175299 2000173 4885022	19-07-90 15-09-88 05-04-94 08-12-93 27-11-95 23-08-93 14-08-90 29-12-92 05-01-90 05-12-89
EP-A-410552	30-01-91	DE-A- CN-A- JP-A-	3925502 1049013 3066684	31-01-91 06-02-91 22-03-91

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interna. Junal Application No PCT/EP 96/00635

A. CLAS IPC 6	co7D409/10 co7D413/10 co7D41	7/10 A01N43/56	
According	g to International Patent Classification (IPC) or to both national el-	assification and IPC	
	DS SEARCHED		
Minimum IPC 6	documentation searched (classification system followed by classifi CO7D	cation symbols)	
Document	tation searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included in the fields	searched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, scarch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	e relevant passages	Relevant to elaim No.
Y	EP,A,0 282 944 (NISSAN CHEMICAL LTD.) 21 September 1988 cited in the application see page 293 - page 295; claim see page 47, line 31		1-8
Y	F.D. KING: "Medicinal Chemistry Principles and Practice" 1994 , THE ROYAL SOCIETY OF CHE CAMBRIDGE, GB XP002000848 siehe Seite 208; Tabelle 2, 3. "CARBOXYLIC ESTER GROUP"	MISTRY ,	1-8
A	EP,A,O 410 552 (SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT) 30 January see page 9 - page 10; examples		1-8
Fur	rther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
<u> </u>	ategories of cited documents:	T' later document published after the inte	
conse	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance or document but published on or after the international date.	or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or the invention 'X' document of particular relevance; the	th the application but leary underlying the claimed invention
"L" docum which citatio "O" docum	nent which may throw doubts on priority claim(s) or h is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or ments, such combination being obvious	cument is taken alone claimed invention ventive step when the ore other such docu-
"P" docum	ment published prior to the international filing date but than the priority date claimed	family	
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
1	l8 April 1996	03.05.96	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fink, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr. .ial Application No PCT/EP 96/00635

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-282944	21-09-88	AU-B- AU-B- CA-A- CN-B- DK-B- SU-A- US-A- US-A- US-A- US-A-	599468 1309988 1328260 1023011 170668 1836018 4948887 5175299 2000173 4885022	19-07-90 15-09-88 05-04-94 08-12-93 27-11-95 23-08-93 14-08-90 29-12-92 05-01-90 05-12-89
EP-A-410552	30-01-91	DE-A- CN-A- JP-A-	3925502 1049013 3066684	31-01-91 06-02-91 22-03-91